

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### **About Google Book Search**

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

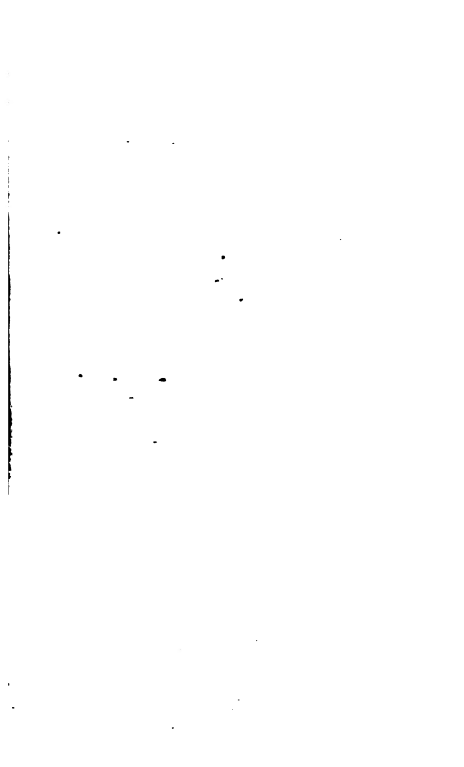
### Über Google Buchsuche

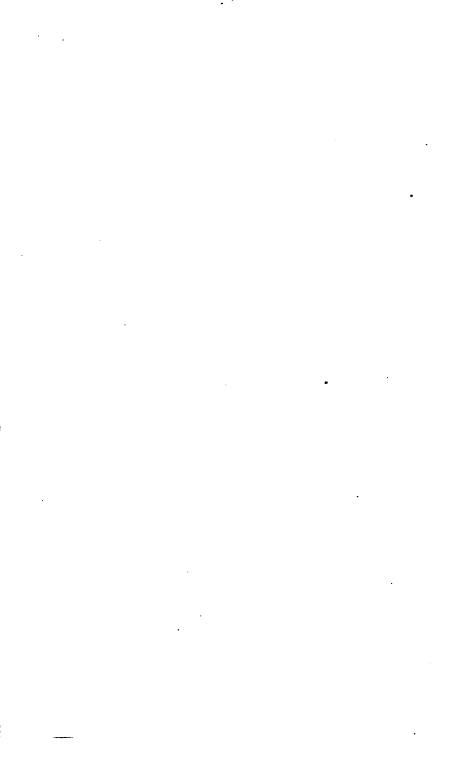
Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <a href="http://books.google.com">http://books.google.com</a> durchsuchen.

33.68.6

Chem 428.44







# LEHRBUCH

DER

# C H E M I E

Elhard

A O M

# E. MITSCHERLICH,

GENEIMEN MEDICINAL-RATH, PROFESSOR DER CHEMIE AN DER UNIVER-SITAET, DER CHEMIE UND PHYSIK AN DER MILITAIR-ACADEMIE, MITGLIED DER ACADEMIE DER WISSENSCHAFTEN ZU BERLIN, STOCKHOLM UND MUEN-CHEN, DER ACADEMIE DER MEDICIN ZU BRUESSEL UND DER KOENIGLICHEN GESELLSCHAFTEN ZU LONDON, COPENHAGEN UND EDINBURG, DER GEOLOGI-SCHEN GESELLSCHAFT ZU LONDON, CORRESPONDIRENDEM MITGLIED DES IN-STISUTS, RITTER DES ORDENS POUR LE MÉRITE, DES ROTHEN ADLER-ORDENS DRITTER KLASSE M. D. S. UND DES ST. WLADIMIR-ORDENS VIERTER KLASSE.

ERSTER BAND.

# DIE METALLOÏDE

VIERTE AUFLAGE.

BERLIN, 1844.

BEI ERNST SIEGFRIED MITTLER.

Chem 428,44

1049, July 20 2000 \$ 7.75

Laplace Com Stray

# J. J. BERZELIUS,

MEINEM LEHRER UND FREUNDE.

•

.

į

ı

# Vorrede zur vierten Auflage.

Es durfte bei der Ausarbeitung dieses Lehrbuchs nicht meine Absicht sein, alles, was die Chemie und die mit ihr verwandten Wissenschaften an Thatsachen besitzen, vollständig und nach allen Richtungen wissenschaftlich bearbeitet darin aufzunehmen: ich würde eine zwecklose Arbeit übernommen haben, da das Lehrbuch von Berzelius jeder Anforderung in dieser Hinsicht entspricht. Zur Herausgabe dieses Lehrbuchs bin ich nur durch meine persönliche Stellung bewogen worden, und ich wünsche, dass die Art, wie ich die Wissenschaft zu behandeln versucht habe, von diesem Standpunkte aus betrachtet und entschuldigt werden möge. Es ist daher dieses Lehrbuch hauptsächlich für Studirende zum Selbstunterricht und zur Benutzung sowohl bei Vorlesungen als bei der Anstellung von Versuchen bestimmt; und zwar habe ich besonders die Studirenden berücksichtigen müssen, welche die Chemie zu ihren künftigen Berusageschäften bedürsen: auf den Pharmaceuten, den Mediciner, den Fabrikanten, den Oeconomen, so wie auf Jeden, welcher sich eine allgemeine wissenschaftliche Ausbildung zu verschaffen wünscht, habe ich mehr Rücksicht nehmen müssen, weniger auf den, welcher sich ausschließlich der Chemie als Gelehrter widmen will. Außerdem habe ich versucht, die Hülfsmittel, welche mir zur Erlernung der Chemie nothwendig schienen, so zusammenzustellen, daß der Studirende, indem er die Wissenschaft gründlich erlernt, zugleich Liebe und Interesse dafür gewinnt.

Die Thatsachen, welche die Chemie ausmachen, beruhen auf Erscheinungen, welche größtentheils durch den Scharfsinn talentvoller Naturforscher erst geschaffen worden sind. Es ist unmöglich, dass der, welcher diese Erscheinungen nicht selbst gesehen hat, sich einen klaren Begriff von der Wissenschaft selbst, von den Theilen, in welche sie zerfällt, und von den allgemeinen Gesetzen und Resultaten, zu welchen ibr Studium geführt hat, bilden kann; so ist es z. B unmöglich, von der chemischen Verwandtschaftskraft, von chemischen Zersetzungen und Verbindungen, von dem gasförmigen, flüssigen und festen Zustand der Körper sich einen klaren Begriff zu bilden, wenn man nicht vorher viele Erscheinungen gesehen hat, woraus man sich diese Begriffe entwickeln kann. vollkommensten und am leichtesten unterrichtet man daher den, welcher die Chemie zu studiren anfängt, wenn man ihm Versuche zeigt, und er aus diesen Versuchen sich die Wissenschaft selbst zusammenstellt, so dass der Lehrer auf die Erscheinungen, die Erklärung derselben und ihren Zusammenhang mit andern aufmerksam macht, ohne auf etwas sich zu berufen,

was der Zuhörer nicht selbst gesehen und sich entwickelt hat, oder noch sehen wird. In der Chemie ist in dieser Hinsicht der Lehrer mehr begünstigt, als in irgend einer andern Wissenschaft; diejenigen Stoffe, welche die vielsältigsten Erscheinungen hervorbringen, z. B. der Sauerstoff, der Schwefel, sind es zugleich, die am leichtesten eine Anschauung der wichtigsten Thatsachen geben, weil unter den mannigfaltigen Verbindungen, welche sie eingehen, stets einige sich finden, welche durch leicht damit anzustellende Versuche zu allgemeinen Resultaten führen. Der Lehrer der Chemie oder der Verfasser eines Lehrbuches, welches für den ersten Unterricht in der Chemie bestimmt ist, muss sich also bestreben, die Versuche so auszuwählen und zusammenzusteilen, dass er nach und nach, indem er von den einfacheren Erscheinungen zu den zusammengesetzteren übergeht, die Wissenschaft vollständig hinstellt. Er hat also nicht allein mit der Anordnung und Ausarbeitung der einzelnen Theile der Wissenschaft selbst, sondern zugleich mit der Schwierigkeit zu kämpfen, sie aus Versuchen, welche leicht zu übersehen und zu erklären sind, zu entwickeln. Der Studirende hat dagegen das angenehme Bewulstsein, dass er von den als wahr ermittelten Thatsachen sich durch eigene Beobachtung selbst überzeugt hat und durch Wiederholung der Versuche stets überzeugen kann. Wählt man die Versuche noch außerdem so aus, dass sie die Erscheinungen erklären, welche täglich vor unsern Augen sich wiederholen, so hat der Studirende noch den Vortheil, dass er fortdauernd an die chemische Theorie erinnert wird, und mit Vergnügen, oft unbewusst und ohne dass es ihm Anstrengung kostet, eine große Anzahl von Thatsachen dem Gedächtnis einprägt.

Um diesen Weg zu verfolgen, habe ich das Lehrbuch gleich mit der Beschreibung von Versuchen angefangen, und zwar von solchen, aus denen sich die wichtigsten allgemeinen Begriffe entwickeln lassen. Da jede chemische Erscheinung von sogenannten physikalischen begleitet ist, so liegt es durchaus nicht in der Natur der Erscheinungen, Chemie und Physik strenge von einander zu trennen; für die gründliche Ausbildung in der Chemie ist es durchaus nothwendig, dass der Studirende alle Erscheinungen, welche ein Versuch darbietet, übersieht. Bei den Verbrennungsprocessen habe ich daher die sie begleitenden Licht- und Wärmeerscheinungen weitläufig abhandeln müssen. sonderer Theil dieses Lehrbuchs wird einen kurzen Abriss der Physik mit besonderer Beziehung auf die Chemie, so wie sie in diesem Lehrbuche abgehandelt ist, enthalten. Im ersten Theil dieses Lehrbuchs und zwar schon in der ersten Abtheilung sind die wichtigsten Thatsachen enthalten, welche die Grundlage für die chemischen Gesetze und Theorieen bilden: ich habe diese am zweckmäßigsten gleich nach dieser Abtheilung abhandeln zu können geglaubt; das, was man sonst gewöhnlich in der Einleitung zu erwähnen pflegt, habe ich dort als Resultat aus den vorher ermittelten Thatsachen zusammengestellt.

Der erste Theil erfordert seinem Inhalte nach bei

dem großen Fortschreiten der Chemie hauptsächlich Erweiterungen und Umarbeitungen. Um dem Bedürfnis meiner Zuhörer zu genügen, ist die erste und für das Verständniss der Vorlesung wichtigste Abtheilung dieser Auflage schon vor längerer Zeit erschienen, die andere erscheint erst jetzt, weil viele eigne Untersuchungen zur Absassung nothwendig waren. Diejenige Abtheilung, welche die aus Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff und Stickstoff bestehenden Verbindungen enthält, ist besonders durch die Entdeckungen der neuern Zeit mit vielen Thatsachen vermehrt. Dieser Theil der Wissenschaft ist aber noch so in der fortdauernden Entwickelung begriffen, das allgemeine Gesichtspunkte zu gewinnen nur für eine gewisse Anzahl von Verbindungen möglich war; diese sind daher in Gruppen so zusammengestellt und abgehandelt, dass der Leser sie eben so gut gleich hinter dem Kohlenstoff, als auch, nachdem er die Metalle und ihre Verbindungen schon kennen gelernt hat, studiren kann.

Den zweiten Band, welcher die Metalle und ihre Verbindungen enthält, habe ich ganz unabhängig vom ersten auszuarbeiten gesucht, so dass die zweite Auflage desselben sowohl zur dritten als zur vierten des ersten Bandes gehört.

Den Schluss des Lehrbuchs wird ein dritter Band von gering erem Umfang bilden, der die vegetabilischen Alkalien enthalten wird, einige in den ersten Bänden nicht abgehandelte Gruppen von Kohlenstoff-, Stickstoff-, Wasserstoff- und Sauerstoff-Verbindungen, wie die des Indigs, der Harnsäure, der Harze und Fette, ein Verzeichnis einzeln stehender oder noch nicht gehörig untersuchter Verbindungen, eine kurze Anleitung zur chemischen Analyse, verschiedene Tabellen, einen kurzen Abrifs der Geschichte der Chemie, ein Verzeichnifs der Quellen, aus denen die im Lehrbuch enthaltenen Thatsachen entnommen sind (Literatur der Chemie) und ein Generalregister.

Unabhängig von diesem Lehrbuch, aber so im Zusammenhang damit, dass er als Theil desselben angesehen werden kann, wird ein besonderer Band erscheinen, dessen erste Abtheilung die Zusammensetzung und Veränderungen der Erdobersläche durch chemische und mechanische Ursachen, und dessen zweite Abtheilung die chemischen und physikalischen Prozesse im Organismus der Pflanzen und Thiere enthalten wird.

Um in dem Studirenden mehr Interesse und Liebe zur Chemie zu erregen, habe ich, wo es möglich war, die Theorie der Chemie mit den Erscheinungen, welche man im gewöhnlichen Leben, oder in Gewerben und Fabriken zu beobachten Gelegenheit hat, in Verbindung zu bringen gesucht; ich habe desswegen schon im ersten Theil die chemischen Processe, durch welche wir uns Licht und Wärme verschaffen, sehr weitläufig abgehandelt, und besonders diesen Gesichtspunkt noch mehr in dem zweiten Theile festgehalten. Und da dies Lehrbuch besonders für die Studirenden, welche meine Vorlesung besuchen, bestimmt ist, so habe ich zuerst auf die Anlagen Berlins und der Umgegend, und wenn solche dort nicht vorhanden waren, auf ent-

U<sub>k</sub>

ferntere Rücksicht genommen. Ich habe diese Anlagen selbstbesucht und viele zu wiederholten Malen und bin von den Vorstehern und Besitzern mit einer Aufopferung unterstützt worden, welche ich nicht dankbar genug erkennen kann; von den wichtigsten derselben babeich nach den Baurissen durch einen geübten Tischler, welchen ich mehrere Jahre hindurch für diesen Zweck beschäftigt habe, Modelle anfertigen lassen. Die Zeichnungen technischer Gegenstände, welche in diesem Werke vorkommen, sind, mit wenigen Ausnahmen, nach diesen Modellen gemacht worden, und mit der besonderen Rücksicht entworfen und ausgestihrt, dass man den Zweck, wosür sie bestimmt sind, wie die Operationen und Processe, wozu sie dienen, deutlich und schnell übersehen kann; sie sollen nicht zu der Ausführung einer Anlage benutzt werden, wozu aber auch selbst Zeichnungen, welche man in Lehr- oder Handbüchern von größerem Umfange liefern darf, nicht zureichend sind. Größere Vortheile, als Zeichnungen, gewähren zwar gut ausgeführte Modelle, jedoch kann man bei der gegenwärtigen Entwickelung der Gewerbe nur durch ein längeres Studium der Anlagen selbst, und durch eine thätige Theilnahme an dem Betriebe sich für eine praktische Laufbahn hinreichend ausbilden, wobei eine Beschreibung der Anlagen selbst, wenn solche vorhanden sind, von großem Nutzen ist. Der Hauptgesichtspunkt bei der Abfassung der technischen Theile dieses Bandes war, die wissenschaftliche und praktische Richtung so zu verbinden, dass der Studirende der verschiedenen

Fächer sich über das, was er in dieser Hinsicht zu seiner Ausbildung bedarf, unterrichten kann.

Ich habe weder die Entdecker der einzelnen Thatsachen, noch auch die Quellen, worin man diese zuerst, am besten und am ausführlichsten beschrieben
findet, angeführt; ich hoffe in dem kurzen Abrifs der
Geschichte der Chemie dieses auf eine Weise nachholen zu können, dass der Studirende, indem er sieht,
auf welche Weise Entdeckungen gemacht und verfolgt worden sind, durch das Beispiel der Natursorscher, welche durch ihr Talent und ihren Fleiss die
Chemie geschaffen haben, Liebe und Interesse für Untersuchungen gewinne und dazu angeregt werde.

Ich habe mich so eng als möglich an das Lehrbuch von Berzelius angeschlossen, in der Voraussetzung, dass Jeder, welcher sich weiter ausbilden will, dieses Lehrbuch benutze. Für das Studium der Quellen und zum Nachschlagen ist das Handbuch von Gmelin, worin alle Thatsachen, welche zur Chemie gehören, vollständig enthalten sind, unentbehrlich; von beiden erscheinen jetzt neue Auslagen. Für ein weitläusigeres Studium der Metallurgie verweise ich auf die beiden ausführlichen Werke von Karsten "die Eisenhüttenkunde" und "die Metallurgie," in welcher zugleich eine ausführliche Geschichte der Metalle enthalten ist, und für das Studium der technischen Chemie auf Dumas: Traité de Chimie appliquée aux arts.

Das Studium der Chemie erfordert, da der Studirende aus Versuchen die Wissenschaft selbst sich bilden muls, eine geistige Anstrengung, deren das jüngere

Alter nicht fähig ist. Die Zeit vor dem sechszehnten Jahre wird besser, selbst wenn sich Jemand ausschließlich der Chemie oder andern Studien, für welche die Chemie eine unentbehrliche Hülfswissenschaft ist, widmen will, zur Uebung der Sinne, und um das Gedächtnis mit andern nützlichen Materialien zu versehen. verwandt, namentlich auf das Studium der Botanik oder der beschreibenden Naturwissenschaften im Allgemeinen, auf das der Sprachen oder der Mathematik. Das Studium der Chemie wird vor dieser Zeit leicht sur Spielerei, und gewöhnlich ist in dem, welcher sich zu früh nur spielend mit der Chemie beschäftigt hat, später das Interesse für die Wissenschaft erstorben. Hierzu kommt noch außerdem die Art des Unterrichts in den jüngeren Jahren; eine Vorlesung über Chemie von einer Stunde erfordert eine Repetition von mehreren Stunden, damit der Studirende über die Erscheinungen, welche er gesehen hat, nachdenken könne und sie richtig auffasse; beim Schulunterricht sind aber die Gegenstände zu mannigfaltig und folgen zu schnell auf einander, um dem Schüler genug Zeit zu lassen. Aus diesem Grunde darf auch der Studirende auf der Universität nur Chemie und Botanik, oder Chemie und Anatomie in einem Semester zugleich hören.

Das Studium der Chemie ist für jeden gebildeten Mann ein Bedürfnis geworden, es erfordert keine ander Vorkenntnisse, als die der Muttersprache und die der ersten Elemente der Mathematik; für den Mediciner, den Pharmaceuten, den Fabrikanten und Oeconomen ist es unentbehrlich; für diese insbesondere ist

die Chemie aber nur in so weit von wirklichem Nutzen, als sie ihre Kenntnisse durch Beobachtungen von Erscheinungen sich erworben haben. Das bloße Lesen und das Einprägen von Thatsachen in's Gedächtnis ist sogar, wenn die Kenntnisse praktisch angewandt werden sollen, eher schädlich als nützlich, weil man, ohne die Erscheinungen selbst gesehen zu haben, sich davon keinen klaren und deutlichen Begriff machen kann, und man durch ein ungegründetes Vertrauen auf Kenntnisse gewöhnlich zu Irrthümern verleitet wird. Vorlesungen, in denen Versuche angestellt werden, und eine Anleitung zur Wiederholung der wichtigsten Versuche durch den Studirenden selbst, erleichtern das Studium der Chemie sehr: doch habe ich mich bemüht, die wichtigsten Versuche so deutlich zu beschreiben, dass man sie auch ohne weitere Anleitung anstellen kann; die Apparate, welche im Lehrbuche beschrieben sind, kann man sich ohne Ausnahme leicht in Berlin\*) verschaffen.

Berlin, den 20. März 1844.

# Mitscherlich.

<sup>\*)</sup> Die größeren physikalischen Instrumente werden von vorzüglicher Güte in der VVerkstätte des Herrn Geh. Raths Pistor und denen der Herren Oertling, Kleiner und Halske verfertigt; die chemischen Geräthschaften und Apparate findet man beim Herrn Luhme.

# Inhalts-Verzeichniss.

	Erste	Abth	ellang.
			Seite
Unserlegte (einfache)-Körper			. 1
• • •			0
Sauerstoff.  Zersetzung des Quecksilberoxyds.  Zusammensetzung des Quecksilberoxyds.	• •	• •	. 2 . 2 . 3
Zersetzung des Quecksilberoxyds	• •	• •	. 🥉
Was ist ein einfacher Körper?	• •	• •	. ,
Verschiedenheit des Sauerstoffgases von der	· ·	.anhār	• •
Luft			. 5
Darstellung des Sauerstoffgases im Großen	•		6. 8
Reschreibung des Gasbehälters		• •	7
Beschreibung des Gasbehälters Darstellung von reinem Sauerstoffgas .			. ġ
aus chlorsaurem Kali.			. 1Ŏ
aus chlorsaurem Kali,	brenn	en im	1
Sauerstoffgase			. 11
Füllen der Glocken aus dem Gasbehälter.	— V	rbren-	•
nen vor dem Gasbehälter			. 12
Temperatur beim Verbrennen			. 13
Verbindungen des Sauerstoffs, mehrere O:	xydati:	onsstu-	-
fen. — Säuren, Basen, Suboxyde			. 14
Superoxyde	•		. 15
Bestimmte Verhältnisse bei verschiedenen	Oxyd	ations	•
stufen und in den Salzen. — Hypothese	, dies	e <b>Ver</b>	
hältnisse zu erklären			. 16
Chemische Formeln			. 17
Wasserstoff			. 18
Zerlegung des Wassers. Darstellung des	VVasse	rstoff	
gases			
Brennende Körper verlöschen im Wassers	toffga	se	•
Schwaches Licht und hohe Temperatur o			
stoffflamme. — Das Knallgasgebläse .			. 20
Detonation bei den chemischen Verbindung	gen		. 22
Chemische Harmonica. — Entzündung .			. 23
durch den elektrischen Funken	• •		. 24
Entzündung des Wasserstoffgases durch feis	n vert	heilte	
Platin	'		. 25
Leichtigkeit des Wasserstoffgases			. 26
Der Luftballon			. 27
Der Luftballon	• • -	: : -	. 28
Sauerstoff und Wasserstoff. — Wasser.	— E	inthei-	•
lung eines Glasrohres dem Inhalte nach			. 29

# XVIII

1	Seite
1 Maass Sauerstoffgas verbindet sich mit 2 Maass VVas-	
serstoffgas  Darstellung von reinem Wasserstoffgas. — Bestimmung	30
Darstellung von reinem VVasserstoffgas Bestimmung	
des spec. Gew. von Gasarten	32
Zusammensetzung des Wassers dem Gewichte nach.	
- Bestimmung des spec. Gew. der Dämpfe	34
Reduction von Metalloxyden durch Wasserstoffgas	35
Zersetzung des Wassers durch glühendes Eisen	37
Darstellung des VVassers aus Wasserstoffg. und Sauerstoffg.	38
Chemische Verbindungen des VVassers	39
Physikalische Eigenschaften desselben	40
Das Krystallisiren des Wassers	41
Krystallform desselben. — Der Kochpunkt des Wassers.	42
Das Wasser löst Gasarten, flüssige und feste Körper	
auf Wie man eine gelöste Substanz aus ihrer	
Auflösung in VVasser erhält,	43
wie man sie krystallisirt erhält	44
VVasserstoffsuperoxyd. Bereitung desselben	45
Eigenschaften des Wasserstoffsuperoxyds. — Zersetzung	-0
desselben durch Contactsubstanzen ,	47
Wärmeentwickelung bei Zersetzung des Wasserstoffsu-	4.
peroxyds und Reduction von Metalloxyden durch dic-	
	49
selbe	43
Schwefel	49
Schmelzen des Schwefels. Ausdehnung dabei	49
Der Schwefel geht sogleich aus dem festen in den flüs-	40
sigen Zustand über. — Das Krystallisiren geschmol-	
sigen zustand uber. — Das Krystanistren geschindt-	50
zener Körper,	
De Venetelliere coeffeeniese Körner Kenner	51
Das Krystallisiren gasförmiger Körper Krystallform	
des natürlichen und des in Flüssigkeiten aufgelösten	50
Schwefels.	52
Krystallform des geschmolzenen Schwefels. — Was ist	-0
ein Krystall? Zäher Schwefel	53
Dimorphie des Schwefels. — Zäher Schwefel	<b>54</b>
Spec. Gew. des Schweselgases Destillation des	
Schwefels	55
Das Schwefelgas ist gefärbt. — Bildung und Darstel-	
lung der Schwefelblumen	56
Präcipitirter Schwefel (lac sulphuris, Schwefelmilch).	<b>5</b> 8
Verbindungen des Schwefels. — Entwickelung von VVärme bei der Verbindung des Schwefels mit Me-	•
tallen	59
Schweselsalze Gewinnung des Schwesels	60
·	
Selen	61
Eigenschaften des Selens	61
Verbindungen,	62
Gewinnung desselben	63
	00
Phosphor	63
Eigenschaften des Phosphors	63
Leuchten des Phosphors im Dunkeln	64

# XIX

		Seite
	Verbindungen des Phosphors	65
	Gewinnung desselben	66
	Anwendung des Phosphors als Gift, - zu Feuerzeugen	69
	Phosphor und Wasserstoff. Darstellung des Phophor-	
	wasserstoffgases	70
	Entzündlichkeit,	71
	Eigenschaften desselben	72
	Phosphor und Schwefel	73
Chlor .		74
	Eigenschaften Farbe Gefahr beim Einathmen	
	Spec. Gew Flüssiges Chlor	74
	Darstellung des Chlors	75
	Löslichkeit des Chlors im VVasser. — Verbindungen	-
	desselben	78
	Chlor und VVasserstoii	79
	Entfarbung, Desinficirung durch Chlor	80
	Chlor und Schwefel. Darstellung des Chlorschwefels .	81
	Eigenschaften desselben	82
	Schwefelchlorid. — Höhere Chlorstufen des Schwefels.	
	Löslichkeit des Schwefels und Selens in Chlorschwefel.	
	— Chlor und Selen	84
	Chlor und Phosphor. Darstellung der Verbindungen	
	des Chlors	84
	mit Phosphor Phosphorchlorid Phosphorchlo-	OE
	rür. — Zusammensetzung	85
	dieser Verbindungen. Aus einer Chlorverbindung eine	
	Sauerstoffverbindung zu berechnen	86
	Aus einer Sauerstoffverbindung die Chlorverbindung zu	
	berechnen. — Löslichkeit des Phosphors im Phos-	08
	phorchlorur. Chlor und Wasser. Verbindung des Chlors und Was-	01
	Chief and Ansser. Actominating des Curers and Anss-	00
	Darstellung von flüssigem Chlor	. 88
_	Darstellung von flüssigem Chlor	88
Brom.		89
	Eigenschaften, - Verbindungen desselben	89
Jod		90
	Eigenschaften des Jods	90
	Eigenschaften des Jods	
	Schwefel,	91
	mit Phosphor, - mit Chlor	92
171	_	
Fluor .	Darstellung, - Verbindungen dess	93
	Darstellung, — Verbindungen dess	93
Stickst	off	93
	Darstellung des Stickstoffs	93
	Darstellung des Stickstoffs	1
	desselben mit Sauerstoff,	95
	mit andern Substanzen Stickstoff und Wasserstoff. Ammoniak	96
	Stickstoff und Wasserstoff. Ammoniak	. 97
	Zusammensetzung des Ammoniaks	98
	Synthese des Ammoniaks. — Flüssiges Ammoniak.	. 99
	Ammoniak in Wasser gelöst. — Darstellung der Auf	
	lösung im Großen	. 100

	Verbindungen des Ammoniaks mit Jod, - mit Metall-
	oxyden, — mit Chlormetallen, — mit Salzen,
	mit Säuren und Wasser, - mit wasserfreier Säure
	Die Amide
	Stickstoff und Schwefel. Schwefelchlorid-Ammoniak .
	Schwefelstickstoff
	Ciluate and Dhambar Danielland Jan Dhambar
	Stickstoff und Phosphor. Darstellung des Phosphor-
	stickstoffs,
	Eigenschaften desselben
	Eigenschaften desselben
	Citizen Compiler and Steasters Joseph Chiantistes Compilers
	Stickstoff und Chlor. Darstellung des Chlorstickstoffs
	Zersetzung desselben
	Stickstoff und Jod
	•
Kiesel	
WICSGI	Walanaman and Daniellana
	Vorkommen und Darstellung,
	Eigenschaften, - Verbindungen des Kicsels mit Sauer-
	stoff,
	mit Schwefel.
	mit Schwefel,
	Described Viscoland
	Bromkiesel Kieselmetalle
-	
Bor.	. <u></u> <u></u>
	Vorkommen und Darstellung des Bors
	Eigenschaften des Bors, - Verbindungen desselben mit
	Sauerstoff, - mit Schwefel, - mit Chlor,
	mit Fluor
Kohlei	nstoff
	nstoff
	der Härtegrade Spalten des Glases durch Diamant.
	Die Kohle schmilzt nicht bei erhöhter Temperatur. —
	Coaks. — Holzkohle
	Thierische Kohle Löslichkeit der Kohle im Gus-
	eisen. — Graphit. — Anthrazit
	Porosität, - Absorptionskraft der Kohle
	Verbrennen der Holzkohle im Sauerstoffgase
	Zusammensetzung der Kohlensäure
	Hypothese über das spec. Gew. des Kohlenstoffgases .
V e	erbindungen des Kohlenstoffs mit VVasser-
	stoff und Sauerstoff
	Bestimmung des Kohlenstoffs, Wasserstoffs, Stickstoffs
	Destining des Nonicusions, Wasserstons, Stickstons
	und Sauerstoffs in ihren Verbindungen mit einander.
	Untersuchung der Verbindungen, welche Wasserstoff,
	Kohlenstoff und Sauerstoff enthalten, durch Verbren-
	nen im Sauerstoffgase,
	durch den allmähligen Verbrennungsprocess vermittelst
	Kupferoxyds; — Bereitung des Kupferoxyds
	Der Verbrennungsapparat
	Abwagen einen flüssigen Verhindung
	Abwägen einer flüssigen Verbindung
	Einbringen der mit der Flüssigkeit gefüllten Kugel in
	das Rohr
	Bestimmung des bei der Verbrennung gebildeten Was-
	sers.

# XXI

	Delle
der Kohlensäure. — Verdünnter Raum im Verbrennungs-	
rohre	132
Die Verbrennung	134
Regulirung der Verbrennung	135
VVie man das VVasser und die Kohlensäure vollständig	
sewinnt - Reweis dals	136
gewinnt. — Beweis, daß	100
der Kohlensäure, — des VVassers. — Die Analyse	
der Romensaure, — des vvassers. — Die Analyse	407
des Benzins als Beispiel einer Verbrennung	137
Untersuchung einer nicht flüchtigen Verbindung Be-	400
stimmung des VVassergehalts der Verbindung	139
Abwägen der Verbindung Mengen derselben mit	
Kupferoxyd. — Anwendung von chlorsaurem Kali .	140
Bestimmung des Stickstoffgehalts einer Verbindung	
Aeltere Methode	143
Genaue Bestimmung des Stickstoffs	144
Untersuchung gasförmiger Verbindungen VVie sind	
die Elemente in diesen Verbindungen mit einander	
versinist?	146
vereinigt?  Wie man die Zusammensetzung dieser Verbindungen	140
A sie man die Sonammemerank dieser Actomiduken	147
angiebt	
Das Benzin. Darstellung desselben	148
Eigenschaften. — Zusammensetzung	149
Sulphobenzid	150
Nitrobenzid	151
Stickstoffbenzid	152
Carbobenzid. — Benzinschwefelsäure	154
Benzoësäure. Eigenschaften. — Zusammensetzung	156
Benzoëschwefelsäure. Darstellung, Zusammensetzung, — Salze der Säure,	157
Zusammensetzung - Salze der Säure.	158
große Verwandtschaft derselben zu Rasen Rensoë-	
salpetersäure. — Bildung, — Eigenschaften,	159
Zneammeneatenne Salae desselben	160
Zusammensetzung, — Salze derselben Brombenzoësäure. — Bittermandelöl. Darstellung,	161
Figure L.C	162
Eigenschaften, Bittermandelöl und Schwefel-	102
Lusammensetzung. — Bittermandelol und Schweiel-	
saure. — Bittermandelolameisensaure (Mandelsaure).	400
Darstellung,	163
Darstellung,	164
Chlorbenzoyl. — Brombenzoyl. — Jodbenzoyl	165
Schweielbenzoyl. — Cyanbenzoyl. — Benzamid	166
Bibenzamid . Urinsäure (Hippursäure). Darstellung, — Eigenschaften,	167
Urinsäure (Hippursäure), Darstellung, - Eigenschaften,	168
Zusammensetzung. — Benzoësaures Bittermandelöl.	169
Zusammensettung. — Benzoësaures Bittermandelöl Hydrobenzamid. — Benzhydramid	170
Azohenzovi — Renzoïn	171
Azobenzoyl. — Benzoïn	172
Chlorbensin	173
Chlorbensid	174
Description in the state of the	175
Chlorbenzid Brombenzin, -benzid. — Amygdalin Synaptas bewirkt die Zersetzung des Amygdalins in Bit-	110
Synapias Dewirkt die Zersetzung des Amygdalins in Bit-	470
termandelöl, Blausäure etc	176
Amygdalinsäure. — Das Styraxöl	177
Styracin	400

# XXII

	reite
Zimmtsäure	179
Zimmtsäure	180
Zimmtöl	182
Cinnameïn, Peruvin	183
	184
Peru- und Tolubaisam	
Spiräasāure (salicylige Säure)	185
Spiraasaure und Ammoniak. — Spiroylsaure	186
Chlorspiräasäure. — Bromspiräasäure. — Spiräasalpe-	
tersäure Nitrosalicid. — Melansäure. — Allgemeine Betrachtun-	187
Nitrosalicid. — Melansäure. — Allgemeine Betrachtun-	
gen über die Benzinverbindungen	188
Wie viel Atome Wasserstoff und Kohlenstoff enthält	
1 Atom Benzin? - Zusammengesetzte Atome, durch	
Ausscheiden von VVasser gebildet	189
Säuren, welche sich mit 2 Atomen Basis verbinden. —	
Viele organische Verbindungen sind wie die Benzin-	
	192
verbindungen zusammengesetzt	132
Die Alkohole	193
	195
Gruppe des Weinalkohols.	
Das Aetherin. Darstellung desselben im Kleinen,	195
im Großen	196
Eigenschaften,	197
Eigenschaften,	198
Schweres Weinöl	199
Fester und flüssiger Kohlenwasserstoff aus dem Weinöl.	200
Kohlenwasserstoffarten erhalten durch Einwirkung von	
Chlorsink auf Alkohol, - bei der Rectification des	
1	201
Alkohol. Destillation desselben aus geistigen Geträn-	
Lun Mondia Albahal	202
ken. — VVasserfreier Alkohol	203
Eigenschaften des Alkohols. — Zusammensetzung	
Alkohol und VVasser. — Verbindungen des Alkohols.	204
Die zusammengesetzten Aetherarten. Die Zusammen-	
setzung der Aetherarten ist wie die der Ammoniak-	
verbindungen,	205
lässt sich bei den meisten dem Maasse nach angeben .	206
Zersetzung der Aetherarten durch Kali. — Oxaläther,	
Darstellung	207
Eigenschaften. — Aetheroxalsäure	208
Salze derselben Kohlensaurer Aether	209
Aetherkohlensäure. — Aetherschweselsäure,	210
	211
Salze derseiben. — Aetherphosphorsaure,	212
Zusammensetzung ihrer Salze, — Eigenschaften	212
Salpeteräther, Darstellung durch rauchende Salpeter-	040
saure,	213
saure,	
Spiritus nitrico-aethereus. — Essigäther	215
Ameisenäther	216
Citronensaurer, — aconitsaurer, — itaconsaurer, —	
citraconsaurer Aether	217
citraconsaurer Aether Aepfelsaurer Aether. — Aetherweinsäure, — Salze der-	_ •
	218
selben	219
Acmeriaudensaure, — ueren gaize. — Drenzwenduier	~ 1 3

#### XXIII ×

Seite

Benzoëäther. — Urinsaurer (hippurs.) Aether	220 221
Benzoësalpetersaurer Aether	~~-
saurer, — pikrinsalpetersaurer, — bernsteinsaurer, —	000
schleimsaurer Aether	222 223
Camphersaurer Aether. — Oenanthäther. — Baldrian-	223
äther	224
äther	225
Chlorwasserstoffäther, Salzäther (Chloräthyl, leichter	000
Salzäther) Bromwasserstoffäther (Bromäthyl). — Jodwasserstoff-	226
äther (Jodäthyl)	227
Schwefelwasserstoffather (Einfach-Schwefelathyl)	
Zweifach-Schwefelwasserstoffäther (Zweifach-Schwe-	
feläthyl. — Aetherschweselwasserstoffsäure (Mer-	000
captan), Darstellung	228 229
Eigenschaften	230
Schweflichtsaures Schwefeläthyl Zweifach-Schwe-	~~~
feläthylschwefelsäure. — Sulphäthylschwefelsäure .	231
feläthylschwefelsäure. — Sulphäthylschwefelsäure . Cyanwasserstoffäther. — Selenwasserstoffäther. — Tel-	
lurwasserstoffäther	232
Carbylsulphat. — Aethionsäure	233 234
Aetherschwefelkohlenstoffsäure (Xanthogensäure). — Ei-	A-0-E
genschaften ihrer Salze,	235
der Säure. — Zusammensetzung derselben	236
Aetherkali	237
Der Aether. Eigenschaften desselben	237
Den Aether erhält man aus Alkohol	238
Der Apparat zur Darstellung des Aethers	239
Wie man flüchtige Substanzen aus einem Gefäls ins andere gießt	240
Destillation derselben. — Darstellung des Aethers	241
Zusammensetzung des rohen Aethers	242
Darstellung des Aethers im Großen	243
Erscheinungen, welche bei Veränderung der Flüssig-	045
keit eintreten Zusammensetzung der Flüssigkeit während der Aether-	245
bildung. — Aether bildet sich nicht bei der Mischung,	246
aber schon vor dem Kochen der Flüssigkeit Theorie	~
der Aetherbildung	247
In den Aetherarten ist die Säure nur durch eine schwa-	0.60
che Verwandtschaft gebunden,	248
wissen Umständen getrennt	249
Die Aetherarten bilden sich aber auch nur unter gewis-	
	250
sen Umständen	
dass die von Aetherschwefelsäure vorhergeht;	251
vermittelst Salzsäure und Chlorzink. — Aus den Aether-	252
arten scheiden starke Basen keinen Aether ab,	404

# XXIV

Seite

sie enthalten einen mit dem Aether isomeren Korper	
(Aethyloxyd)	253
(Aethyloxyd)  Erklärung dieser Thatsachen durch die Hypothese von	~
Atomen. — Aetherbildung durch Fluorbor und Chlor-	
Atomen. — Actuer bridging durch ridorbor and Chior-	
zink; es bildet sich dabei keine den Aethyloxydver-	05 4
bindungen entsprechende Substanz	254
Aether bildet sich, wenn Alkohol und Schwefelsäure	~
bei einer Temperatur von 145° auf einander wirken	255
Die Bildung von Aetherschwefelsäure ist keine noth-	
wendige Bedingung bei der Darstellung des Aethers	
vermittelst Schweselsäure	256
Die Essigsäure und der Aldehyd	256
Reiner Alkohol, concentrirt oder verdunnt, verbindet	
sich siche direct mit Conserte(f aben leicht sessit	
sich nicht direct mit Sauerstoff, aber leicht vermit- telst einer Contactsubstanz, z. B. Platin,	257
teist einer Contactsubstanz, z. B. Platin,	231
oder Holz (Hobelspänen). — Zusammensetzung der	050
Essigsäure	258
Essigsäure Bildung derselben aus Alkohol vermittelst Kalikalk	259
Aether verbindet sich mit Sauerstoff zu Essigsäure und	
Wasser Platin und Holz wirken bloss durch	
Contact Aldehyd,	260
Darstellung,	261
Darstellung, Eigenschaften desselben; — bildet sich durch Oxydation des Alkohols Ammonian Aldalad. — Zwei feste, mit dem flüssigen	~~-
des Albabala	262
A	LUL
Ammoniakaidenyd. — Zwei ieste, mit dem nussigen	069
Isomere Algenvoe	263
Aldehydsäure. — Die Glühlampe. — Acetal	264
Aldehydharz, aus der tinctura kalina gebildet	265
Gruppe des Holzalkohols. — Das Holzätherin	265
Der Holzalkohol, Holzgeist, bildet sich bei Destillation	
des Holzes	266
Eigenschaften desselben Verbindungen mit Baryt-	
erde, — Chlorcalcium	267
Schwefelsaurer Holzäther	268
Holzätherschwefelsäure	269
Holzätherschwefelsäure	200
O-design II-leader - Horzamerkomensaure	270
Özalsaurer Holzäther	210
Essignaurer, — ameisensaurer Holzather. — Holzather-	074
weins. — Holzäthertraubensäure	271
Benzoësaurer, — schleimsaurer, — korksaurer Holz-	
äther. — Holzäther der fettigen Säuren	272
Chlorwasserstoff- — Jodwasserstoff- — Fluorwasser-	
stoffholzäther Cyan- u. Schwefelwasserstoff-Holzäther. — Holzisäthion-	273
Cvan- u. Schwefelwasserstoff-Holzäther. — Holzisäthion-	
säure. — Holzätherschwefelkohlenstoffsäure	274
7/ 11. T 1	275
Mesiten. — Xylitnaphta. — Xylitharz. — Xylitöl	276
Methol Die Zusammensstrung dieser Verkindungen	277
Methol. — Die Zusammensetzung dieser Verbindungen.	
Der Holzäther — ist isomerisch mit dem Alkohol	278
Die Ameisensäure bildet sich aus Holzakohol, — durch	
Oxydation von Stärke, Zucker u. s. w Zusammen-	
setzung derselben	279
Formomethylal. — Methylal	<b>2</b> 80
Chlor, Brom, Jod und die Substanzen der	
Grunna des Albahala	

# xxv

•	Serre
Chlor, Brom, Jod und Aetherin. — Chloratherin	281
Chloratherid (Chloraldehyden)	282
Promitically Contornation your 1	283
Dromatnerin	
Chlorātherid (Chloraldehyden)	284
Schweiel und Actherin. — Schweielwasserstoll und	
Aetherin	485
Chior, Brom, Jod und Alkohol	286
Einwirkung des Chlors auf Alkohol	287
Chlorel	288
Chloral	
Ligenschaften desselben. — Unioralhydrat	289
Festes, in Wasser unlösliches Chloral. — Spiritus mu-	
riatico-aethereus. — Bromal	290
Chloroform, Chlorformyl Bromoform, Bromformyl	291
Jodoform, Jodformyl	292
Jodoform, Jodformyl	203
AC ACI CII AO AC OC CII AO	294
4C4Clon1U. — 4C230h1U	<i>2</i> 94
4C 4C 16H 10. — 4C 2S 6H 10	
zusammengesetzten Aetherarten. Chlor und Salzäther 4C4C16H2Cl. — 4C6C14H2Cl. — 4C8C12H2Cl	295
4C4C16H2C1, — $4C6C14H2C1$ , — $4C8C12H2C1$ .	296
Anderthalb Chlorkohlenstoff Chlor und Schwefel-	
wasserstofläther, - Chlor und Oxaläther, - Chlor-	
Est annual france	297
ätherozalsäure	
Chlor and Lasigather, — and Ameisenather	298
Chlor und Benzoëäther, — und Campheräther	299
Chlor und Benzoëäther, — und Campheräther Chlor und Oenanthäther. — Chlorönanthsäure. — Chlor	
und Brenzschleimäther Chloressigsäure. — Salze derselben. Chlor und Holzalkobol, — und Holzäther.	300
Chloressigning - Salze demelhen	301
Chlor and Heledheld and Helesher	302
Chief and Holsaikonol, — und Holsainer	302
2C4C12H1U. — 2C6C11U. — Chlor und Chlorwas-	
2C4Cl2H1O. — 2C6Cl1O. — Chlor und Chlorwas- serstoffholzäther, 2C4Cl2H2Cl. — Chlorkohlenstoff,	
	303
2C8Cl	
essigsaurer, — und oxalsaurer, — und benzoësaurer	
Holeithen	304
Holzäther Chlorkohlenoxydholzalkoholid. — Uebersicht der Chlor-	304
Uniorkonienoxydnoisaikonoiid. — Uedersicht der Unior-	
verbindungen der Gruppen des Alkohols und Holz- alkohols. — Theorie dieser Verbindungen	
alkohols. — Theorie dieser Verbindungen	305
Was versteht man unter Typen und Substitution? .	306
Der Fuselalkohol. — Das Fuselätherin, Amilen Der Fuselalkohol. — Fuselätherschwefelsäure	308
Der Fuselalkohol. — Fuselätherschwefelsäure	309
Essigsaurer Fuseläther. — 10C4Cl18H1OA	310
Chlorwasserstoff Jodwasserstoff-Fuseläther 10C	
3Cl17H2O	311
3Cl17H2O	
alkohol vermittelst Kalikalk, aus dem Destillat der	
Rad. Valer	312
TO I C I II IT I	
Rad. Valer	313
Erste, — zweite Chlorvaleriansäure. — Fuselaldehyd .	314
Der VVallrathalkohol. — VVallrathätherin (Ceten). —	
VVallrathalkohol (Aethal)	315
Wallrathalkohol (Aethal)	
mathathan A othologure. — Gurge Wasserston Wall-	316
rathäther. — Aethalsäure	
nomenwasserstoffarten des Uelgases	317
Margaron. — Stearon. — Saponin	319

Der Essigalkohol Essigätherin (Mesitylen) Chlor
Der Essigalkohol. — Essigätherin (Mesitylen). — Chlor essigätherin. — Essigalkohol (Essiggeist, Aceton)
Darstellung aus essigs. Baryterde
Vortheilhafteste Darstellung aus essigs. Bleioxyd
Dumasin
Essigätherschwefelsäuren. — Chlorwasserstoffessigäther
(Mesitylchlorid)
Dumasin
der Salpeters., — des Chlors auf den Essigalkohol. — VVie verhält sich der Essig
auf den Essigalkohol. — VVie verhält sich der Essig-
alkohol zur Alkohol- und Holzalkoholgruppe Das Glycerin (Oelsüfs). — Glycerinschwefelsäure
Das Glycerin (Oelsüfs). — Glycerinschwefelsäure
VVirkung von Chlor, Brom und Kalikalk auf Glycerin.
- In den Oel- und Fettarten ist Glycerin
Die Gruppe der Holzfaser, der Zuckerarten und
der diesen verwandten Substanzen
Stärke (Amylum). Vorkommen, — Bildung derselben
Verhalten der Stärke zum VVasser (der Kleister) zu den Basen, — zur Salpetersäure (Xyloidin). —
zu den Dasen, — zur Saipetersaure (Ayloidin). —
Holzfaser Gummi. Vorkommen, Eigenschaften. — Dextrin. Dar- stellung durch Erhitzen der Stärke, — durch Behan-
etallung durch Erhitzen der Stärke — durch Rehan-
deln derselben mit Salpetersäure oder Schwefelsäure,
durch Malz - Eigenschaften des Dextrins - wodurch
es vom Gummi verschieden ist?
Inulin — Moosstärke, aus Flechten.
aus Stärke dargestellt Robrzucker. Vorkommen.
durch Malz. — Eigenschaften des Dextrins, — wodurch es vom Gummi verschieden ist? Inulin. — Moosstärke, aus Flechten, aus Stärke dargestellt. — Rohrzucker. Vorkommen, Eigenschaften. Verbindungen mit Chlomatrium.
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium,
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium,
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton.  Zerfließlicher Zucker. — Caramel Fruchtzucker. Darstellung aus Rohrzucker. — Vorkommen Stärkezucker (Traubenzucker) — Darstellung, Vorkommen; — bildet sich aus Fruchtzucker Umänderung der Holzfaser, des Milchzuckers, Inulins und Gummi's in Stärkezucker Zuckerschwefelsäure. — Stärkezucker und Chlorna-
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton. Zerfliefslicher Zucker. — Caramel Fruchtzucker. Darstellung aus Rohrzucker. — Vorkommen. Stärkezucker (Traubenzucker) — Darstellung, Vorkommen; — bildet sich aus Fruchtzucker Umänderung der Holzfaser, des Milchzuckers, Inulins und Gummi's in Stärkezucker Zuckerschwefelsäure. — Stärkezucker und Chlornatrium. — Diastase  Darstellung, — Eigenschaften derselben Glucinsäure. — Apoglucinsäure Milchzucker. — Milchsäure, Darstellung derselben aus Milchzucker Eigenschaften. — Sublimiret Milchzücker
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton. Zerfliefslicher Zucker. — Caramel Fruchtzucker. Darstellung aus Rohrzucker. — Vorkommen. Stärkezucker (Traubenzucker) — Darstellung, Vorkommen; — bildet sich aus Fruchtzucker Umänderung der Holzfaser, des Milchzuckers, Inulins und Gummi's in Stärkezucker Zuckerschwefelsäure. — Stärkezucker und Chlornatrium. — Diastase  Darstellung, — Eigenschaften derselben Glucinsäure. — Apoglucinsäure Milchzucker. — Milchsäure, Darstellung derselben aus Milchzucker Eigenschaften. — Sublimiret Milchzücker
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton. Zerfliefslicher Zucker. — Caramel Fruchtzucker. Darstellung aus Rohrzucker. — Vorkommen. Stärkezucker (Traubenzucker) — Darstellung, Vorkommen; — bildet sich aus Fruchtzucker Umänderung der Holzfaser, des Milchzuckers, Inulins und Gummi's in Stärkezucker Zuckerschwefelsäure. — Stärkezucker und Chlornatrium. — Diastase  Darstellung, — Eigenschaften derselben Glucinsäure. — Apoglucinsäure Milchzucker. — Milchsäure, Darstellung derselben aus Milchzucker Eigenschaften. — Sublimiret Milchzücker
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton. Zerfliefslicher Zucker. — Caramel Fruchtzucker. Darstellung aus Rohrzucker. — Vorkommen. Stärkezucker (Traubenzucker) — Darstellung, Vorkommen; — bildet sich aus Fruchtzucker Umänderung der Holzfaser, des Milchzuckers, Inulins und Gummi's in Stärkezucker Zuckerschwefelsäure. — Stärkezucker und Chlornatrium. — Diastase  Darstellung, — Eigenschaften derselben Glucinsäure. — Apoglucinsäure Milchzucker. — Milchsäure, Darstellung derselben aus Milchzucker Eigenschaften. — Sublimiret Milchzücker
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton. Zerfliefslicher Zucker. — Caramel Fruchtzucker. Darstellung aus Rohrzucker. — Vorkommen. Stärkezucker (Traubenzucker) — Darstellung, Vorkommen; — bildet sich aus Fruchtzucker Umänderung der Holzfaser, des Milchzuckers, Inulins und Gummi's in Stärkezucker Zuckerschwefelsäure. — Stärkezucker und Chlornatrium. — Diastase  Darstellung, — Eigenschaften derselben Glucinsäure. — Apoglucinsäure Milchzucker. — Milchsäure, Darstellung derselben aus Milchzucker Eigenschaften. — Sublimiret Milchzücker
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton.  Zerfließlicher Zucker. — Caramel Fruchtzucker. Darstellung aus Rohrzucker. — Vorkommen.  Stärkezucker (Traubenzucker) — Darstellung, Vorkommen; — bildet sich aus Fruchtzucker Umänderung der Holzsaser, des Milchzuckers, Inulins und Gummi's in Stärkezucker Zuckerschweselsäure. — Stärkezucker und Chlornatrium. — Diastase  Darstellung. — Eigenschasten derselben Glucinsäure. — Apoglucinsäure Milchzucker. — Milchsäure, Darstellung derselben aus Milchzucker Eigenschaften. — Sublimirte Milchsäure — Zusammensetzung beider Milchsäuren  Salze der Milchsäure. — Metapectinsäure 349— Pstanzenschleim — ist identisch mit Pectin Ulmin und Ulminsäure
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton.  Zerfließlicher Zucker. — Caramel Fruchtzucker. Darstellung aus Rohrzucker. — Vorkommen.  Stärkezucker (Traubenzucker) — Darstellung, Vorkommen; — bildet sich aus Fruchtzucker Umänderung der Holzsaser, des Milchzuckers, Inulins und Gummi's in Stärkezucker Zuckerschweselsäure. — Stärkezucker und Chlornatrium. — Diastase  Darstellung. — Eigenschasten derselben Glucinsäure. — Apoglucinsäure Milchzucker. — Milchsäure, Darstellung derselben aus Milchzucker Eigenschaften. — Sublimirte Milchsäure — Zusammensetzung beider Milchsäuren  Salze der Milchsäure. — Metapectinsäure 349— Pstanzenschleim — ist identisch mit Pectin Ulmin und Ulminsäure
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton.  Zerfließlicher Zucker. — Caramel Fruchtzucker. Darstellung aus Rohrzucker. — Vorkommen.  Stärkezucker (Traubenzucker) — Darstellung, Vorkommen; — bildet sich aus Fruchtzucker Umänderung der Holzsaser, des Milchzuckers, Inulins und Gummi's in Stärkezucker Zuckerschweselsäure. — Stärkezucker und Chlornatrium. — Diastase  Darstellung. — Eigenschasten derselben Glucinsäure. — Apoglucinsäure Milchzucker. — Milchsäure, Darstellung derselben aus Milchzucker Eigenschaften. — Sublimirte Milchsäure — Zusammensetzung beider Milchsäuren  Salze der Milchsäure. — Metapectinsäure 349— Pstanzenschleim — ist identisch mit Pectin Ulmin und Ulminsäure
Eigenschaften. Verbindungen mit Chlornatrium, mit Basen. — Metaceton. Zerfliefslicher Zucker. — Caramel Fruchtzucker. Darstellung aus Rohrzucker. — Vorkommen. Stärkezucker (Traubenzucker) — Darstellung, Vorkommen; — bildet sich aus Fruchtzucker Umänderung der Holzfaser, des Milchzuckers, Inulins und Gummi's in Stärkezucker Zuckerschwefelsäure. — Stärkezucker und Chlornatrium. — Diastase  Darstellung, — Eigenschaften derselben Glucinsäure. — Apoglucinsäure Milchzucker. — Milchsäure, Darstellung derselben aus Milchzucker Eigenschaften. — Sublimiret Milchzücker

# XXVII

	cue
Verhalten der Substanzen dieser Gruppe gegen das po-	
	360
Der Polarisationsapparat	361
Anwendung desselben Bestimmung des Drehungswinkels, — des Drehungsver-	362
Bestimmung des Drehungswinkels, — des Drehungsver-	261
mogens cinci substanz	<b>504</b>
Auffindung und Unterscheidung der Substanzen dieser	366
Gruppe	367
Die Cabrung	368
Die Gährung	369
Hefe. Bildung, Gestalt, chemische Zusammensetzung.	370
Zwei Heserarten: Ober- und Unterhese Vermeh-	0.0
rung der Oberhefe	373
rung der Oberhefe	
Brechweinstein, Jod auf Hefe	374
_	
Gruppe der Campher, des Phenols und der diesen verwandten Substanzen.	
Das Römisch-Kümmelöl. — Cymen. Cymenschwefel-	
45mm	377
Campher. Vorkommen, Darstellung, Eigenschaften,	378
Zusammensetzung. — Campholsäure. — Campholen. —	
Campholon	379
Camphron. — Camphersäure	380
Campherschwefelsäure. — Borneen (flüssiger Borneo-	
Campher)	381
Campher)  Borneol. — Borneo- (Sumatra-) Campher	382
borneol oxydirt sich zu Campher. — Cumin. — Cu-	000
minschweielsaure	383
minschwefelsäure	384 385
Festes Pseffermunzöl. — Menthen. — Menthenschwe-	OCO.
felsäure	386
felsäure	-
dernől, festes	387
	388
more and our personal and our personal of	
Chlor. — Phenol Darstellung, — Eigenschaften, — Zusammensetzung, —	389
Darstellung, — Eigenschaften, — Zusammensetzung, —	
Salze Phenolschwefelsäure – Chlorphenolsäure (Chlorpheniss.)	390
Phenolschweielsäure — Chlorphenolsäure (Chlorpheniss.)	391
Chlorphenessaure. — Chlorindoptensaure. — Bromphe-	200
nolsäure. — Phenolsalpetersäure (Nitropheness.)	392
ändert sich durch Kochen mit Salpetersäure in Pikrin-	393
Salpetersäure um	JJJ
Allgemeinen, Zusammenhang mit der Spiroylsäure.	394
Cumarin. — Cumarsaure	395
Cumarin. — Cumarsäure	505
Fenchelöl, Sternanisöl	396
Anisoin. — Bromanisol. — Anissaure	397
Anissalpetersäure. — Chlor-, Brom-Anissäure. — Chlor-,	
Bromanissalpetersäure	399

# XXVIII

	Beit
Nitranisid. — Anisol. — Fenchelöl. — Esdragonöl .	400
Eedragonsäure	40:
Gruppe des Naphtalins und Paranaphtalins.	10
Naphtalin. Bildung und Darstellung desselben . 401. Eigenschaften und Zusammensetzung. — Chlor und	404
Eigenschaften und Zusammensetzung. — Chlor und	
Naphtalin	403
Naphtalin Naphtalinchlorür. — Naphtalidchlorür. — Naphtalin-	
chlorid. — Naphtalidchlorid	404
Naphtalidsesquichlorid, — Naphtalidhyperchlorür Naphtalidhyperchlorid. — Naphtalinchlorid und Brom	405
Naphtalidhyperchlorid. — Naphtalinchlorid und Brom	406
Naphtalidbromür, Naphtalidbromid. — Nitronaphtalid	407
Binitronaphtalid Trinitronaphtalid 408.	409
Nitronaphtalesinsäure. — Phtalinsäure (Naphtalins.)	410
Biphtalamid. — Nitrophtalinsaure,	411
ACOCIONAO Chiamaladina	412
wasserfreie. — 1C2Cl2N4O. — Chlornaphtalinsāure	414
20C10H4Cl3O und 9C8H6Cl1O. — 20C18H2N	849
(Anilin)	413
Schwefelsäure und Naphtalin.	414
Naphtalinschwefelsäure. — Naphtinunterschwefelsäure	415
Sulphoglutinsäure. — Sulphonaphtalin. — Sulphonaph-	
talid	416
Paranaphtalin (Anthracen)	417
Salpetersäure, - Chlor und Paranaphtalin	418
	419
Chrysen. — Pyren	420
C a m 11 m C m	
Gruppe des Terpenthinöls, Citronenöls und	
der ihnen ähnlichen Oele.	
Gewinnungsart der flüchtigen Oele. — Terpenthinöl	421
Terpenthinöl und Chlorwasserstoff (künstlicher Cam-	
pher) — und Bromwasserstoff — und Jodwasserstoff	422
pher) — und Bromwasserstoff — und Jodwasserstoff Chlorcamphen. — Camphilen. — Tereben	423
Chlortereben Bromtereben	424
Colophen Resultat aus den erwähnten Thatsachen	425
Terpenthinölhydrat. — Citronenöl	426
Terpenthinölhydrat. — Citronenöl	
und flüssigen Verbindung. — Orangenöl	427
Bergamottöl. — Copaivaöl. — Cubebenöl	428
VVachholderbeeröl. — Pfesseröl. — Sadcbaumöl. —	*****
Elemiöl. — Kümmelöl	429
Verlaited de de la company de	4.65
Verhältnis der flüchtigen Oele zu den mit ihnen vor-	
kommenden Harzen. — Silvinsäure. — Copaivaharz.	
— Terpenthinsäure	430
Gruppe des Grubengases, Steinöls und Paraffins.	
Grubengas (Sumpfgas). Darstellung desselben	431
Bildung bei Zersetzung organ. Substanzen in stehen-	
	432
	433
Zerlegung - Petroleum (Steinöl Nanhta) Von	200
kommen,	434
	435
F	436
	437
Paratin und Eupion im Steinöl	438

# XXIX

	Seite
Kautschuck und Destillationsproducte desse	lben.
Vorkommen des Kautschucks (Federharzes)	. 439
Gewinnung. — Eigenschaften	. 440
Gewinnung. — Eigenschaften	. 441
Kautschin. — Ein flüssiges und festes Product, dur	ch
starke Kälte erhalten	. 442
Kohlenstoff und Chlor Dreifach-Chlorkohlensto	
	. 444
Zweifach-Chlorkohlenstoff	. 445
Kohlenstoff und Schwefel Schwefelkohlensto	tr,
Darstellung und Eigenschaften	46 — 449
Schweiel, Mohlenstoll und Uhlor. — Schweiel, Mo	p-
lenstoff, Chlor and Sauerstoff	. 450
Kohlenstoff und Stickstoff Cyan	. 451
Darstellung, - Eigenschaften, - Zusammensetzung	452
Verbindungen Es zersetzt sich mit VVasser	. 453
Paracyan — Mellon? — Gasförmiges Chlorcyan.	. 454
Flüssiges, — festes Chlorcyan Bromcyan.	. 455
Bromevan	456
Bromeyan. Chlor- und Bromeyan mit Ammoniak. — Jodeyan.	
Cyan und Sauerstoff	. 457
Knallsäure. Darstellung, Eigenschaften ihrer Salze	. 458
Zersetzung, - Salze derselben Cyansaure, Da	r-
stellung	. <b>4</b> 59
Zersetzung und Zusammensetzung	. 460
Wasserhaltige Cyansaure	. 461
stellung Zersetzung und Zusammensetzung Wasserhaltige Cyansäure Cyanäther? Cyanursäure. Darstellung aus Harnstoff, — aus Chlorcy.	. 462
Cyanursaure. Darstelling aus Harnatoff. — aus Chlorcy:	n 463
Cyanursaure Salze. — Cyanilsäure — Cyanursäure (	?) 464
Gruppe der Amide	. 465
Uxamid. Darstellung, — Zusammensetzung, — Ze	<b>r-</b>
legung	. 400
Aetheroxamid. — Holzätheroxamid	. 467
Oxaminsaure	. 468
Aethercarbonamid Harnstoff. Vorkommen, — Bildung aus cyansaure	. 469
Harnston, vorkommen, — Budung aus cyansaure	m
Ammoniak. — Darstellung aus dem Harn,	. 470
aus dem Blutlaugensalz,	. 471
Kali, vermittelst eines Ferments — Unlösliche Cyanursäure	. 472
vermittelst eines Ferments. — Unlösliche Cyanursaure	473
Verbindung des Harnstoffs mit Säuren, Basen un	id
Salzen	. 474
Bimellithamid. — Euchronsäure	. 476
Eigenschaften, - Salze derselben	. 477
Bisuccinamid	. 478
Fumaramid. — Asparamid. — Asparamidsaure	. 479
Bildung, — Eigenschaften, — Zusammensetzung de	r- 100
selben	. 480
Die Zusammensetzung der atmosphärischen Luft.	
Bestimmung des Sauerstoffs in der Luft dem Maal	se
nach durch Phosphor,	
• •	

# XXX

	Deit
durch VVasserstoff vermittelst des elektrischen Funkens.	482
Bestimmung des Sauerstoffs dem Gewichte nach	483
Bestimmung des Sauerstoffs und Stickstoffs dem Ge-	
wichte nach	484
Lust aus verschiedenen Gegenden sich zu verschaffen.	
Bestimmung der Kohlensäure	486
Destinating der Komensaure	487
Bestimmung des Wassers	406
Die atmosphärische Lust ist ein Gasgemenge Men-	100
gung der Gasarten mit einander	488
	489
Kreislauf des Sauerstoffs, Stickstoffs und Wasserstoffs	490
Beimengungen der Luft: flüchtige Oele, Miasmata,	
Contagia, Wasserstoff, Kohlenwasserstoffarten, Am-	
moniak,	491
moniak,	492
feste Substanzen . Entwickelung von Wärme und Licht bei	402
3	400
der Verbrennung	492
VVie die VVärme angegeben und bestimmt wird, -	
Der Verbrennungsapparat Der Aspirator	493
Der Aspirator VVärmeentwickelung beim Verbrennen von Kohle,	494
VVärmeentwickelung beim Verbrennen von Kohle,	
Wheenest off as a ser	495
Temperatur der VVasserstoffslamme,	496
der Kohlensäure, — der Alkoholflamme, — des schmel-	
anden Disting	497
zenden Platins,	40.
der monoten. — vvovon ist das Licht einer Flatume	100
abhängig?	498
Das Anzünden und Auslöschen. — Entzündlichkeit	
brennbarer Körper,	499
Fortbrennen derselben	500
Pyrophore. Fortbrennen, 501.	502
Pyrophore. Fortbrennen,	
durch poroses Platin Das Platinfeuerzeug	503
Entzündung von Knallgas durch Platinblech und Pla-	-
tindraht. — Auslöschen durch Entziehung von Sauer-	
· cc	505
stoff,	
durch Erkalten der Flamme vermittelst eines Metallnetzes	506
Die Sicherheitslampe	507
Die Flamme. — Der Docht	508
Die Spiritusslamme	509
Die Flamme der Lichter	510
35' 37' C.1	511
Destillation und Verkohlung des Holzes. — Verbren-	
	512
nung des Holzes	513
Warum ist die Quantität der Kohle verschieden?	
vvarum ist die Quantitat der Konie verschieden!	514
Asche Verkohlung des Holzes in stehenden Mei-	- 40
lern	- 518
lern	
konledarted. — Saudkonie. — Sinterkonie	518
Backkohle. — Ein harz- oder bernsteinahnlicher Kör-	
per kann Ursache des Backens sein	519
Verschiedene Anwendung der verschiedenen Steinkoh-	
len. Coaks	<b>52</b> 0

# XXXI

						seine
Flüssige Produc	te					521
Gasarten bei de		n der Ste	einkohle	n		522
Apparat zur Da					in.	
kohlen		De Dettell	Super W	uo 011		523
D-1-1-1	n					J23
Fortleitung der	Desumations	producte.	- VDs	onacri	ing	
der verdichte				gung	des	
Gases						524
Gasbehälter .					525 —	527
Fortleitung des	Gases zum	Gebrauch				527
Leuchtgas aus (						<b>528</b>
Die Brenner .					-	529
Der künstliche		Geschwir	diekeit	der w	· .	-
men Luft in			•			531
			• •	• •	•	
Spirituslampen	mir gobbeire	t C	18 · _	: :	•	532
Oellampen mit	doppettem	Luitzug.	_ 3	mumb	ra-	
_ Lampe	•_ • •	<i>-:</i> :		:	•	535
Lampen mit ei	ngebogenem	Cylinder.	. — S <sub>P</sub>	iritusg	as-	
Lampen .						536
Methode, die Li	chtstärke vor	ı Flamme	n zu best	immei	a 537.	538
Verhältniss der						
schiedenen Le	uchtmaterial	lien .				539
Tiegelöfen .				•	540.	
Muffelöfen .	• • •		• •	• •	040.	542
Das Löthrohr	• • •		• •	• •	•	543
				•	2 4 4	
Der Flammenoi	en		• •	• •	544.	
Der Geblaseotei	a		• •		546.	
Der Flammenof Der Gebläseofer Das Gebläse. —	Das Cyline	dergebläse	·•		548 —	
Der VVind aus	dem Gebläs	e wird re	gulirt			553
Bestimmung der	· Wirkung o	des Geblä	ises .			554
Windmesser				ömend	len	
Luft					555	557
			-	•		•••
Die chemische Verw	andtschai	tskraft.				
Unter welchen I	Bedingungen	kann ein	e chemi	sche V	er-	
bindung sich						558
Contactsubstanze	n. wirksam	hei che	mischen	Verh	in-	
dungen .	, w				559 —	561
Wirkung von W	/ i					.001
						ECO
der chemische					•	562
Trennung chemi					er-	* 00
mögen, — du			•		-:	563
durch Verdunsti Die bei chem	ingskraft .		• •		<b>564</b> .	565
Die bei chem	ischen Verb	indungen	frei 🔻	werder	ıde	
Wärme ist M	laafs der che	emische <b>n</b>	Verwan	dischai	fts-	
kraft						566
Quantität der e	ntwickelten	Wärme	bei Ve	rbindu	me	
einfacher und	zusammene	esetzter K	ärner			567
Bestimmung der	Wärmeent	wickelune		gahe 4	der.	50.
Wärmemenge						568
7 la la	inches V	indunes-	danal 1	Flaket Flaket		500
Zerlegung chem			auren .	LICKIN	CI-	570
tät, — durch		. ', '	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		•	210
Die Entstehung						
setzung der A	tome findet	Statt dur	ch erhö	nte le	m-	r == 4
peratur, .						571

# XXXII

	durch Contactsubstanzen	-574
	Katalysis, - katalytische Krast Arten der Bildung	
	chemischer Verbindungen	575
	Doppelte Wahlverwandtschaft Reihefolge meh-	E 70
	rerer Körper in Bezug auf ihre Verwandtschaft .	576 577
	Charactere einer chemischen Verbindung	311
	Ein einfacher Körper verbindet sich mit einem andern.	578
	Vereinigen sich 3 und 4 Körper mit einander?	579
	Chemische Verbindungen erster, - zweiter, - dritter.	580
	vierter Ordnung. — Salz, Säure, Basis	581
	Gesetz der bestimmten Proportionen.	
	Chemische Verbindungen finden nur in bestimmten	
	Verhältnissen Statt	581
	Verbindung gasförmiger Körper dem Maasse nach.	582 585
	Verbindung der Körper dem Gewichte nach	303
	der Verbindung einfacher Körper Statt?	586
	Berechnung einer Chlor-, Brom- u. s. w. aus einer	•
	Sauerstoff einer Sauerstoff- aus der Chlor-	
	Brom-Verbindung	588
	Bestimmung der Zusammensetzung der Salze . 589	. 590
	Neutrale, — saure, — basische Salze. — Atomenge-	
	wichte	
	VVerth der Zahlen, welche das Atomgewicht angeben	593
	Beispiele von Berechnungen nach der Atomgewichts-	596
	tabelle	350
	Theorie, das Gesetz der bestimmten Proportionen zu	
	erklären.	598
	I heilbarkeit der Materie. — Atome	599
	Analogie zwischen der Vertheilung der Materie im	
	Großen und Kleinen	600
	Atomistische Theorie, angewandt auf die chemischen	
	Verbindungen. — Wie bestimmt man die Ansahl	604
	der Atome? Als Beispiel die Oxydationsstufen des Mangans	601 602
	Anzahl der Atome in Salzen, — in Kohlenwasser-	002
		603
	Atomgewichte. — Verhältnis der Anzahl der Atome	
	in Ğasen zum Raum, den sie einnehmen. — Grup-	
	pen der einfachen,	605
	der zusammengesetzten Atome	605
	Krystallform gehört den Atomen zu Ausscheidung	ene
	von Atomen bei Verbindungen	606 607
	Chemische Formeln	001
	State Control of the	
	77 •. A1.1.	.:1
	Zweite Abthe	_
n:	Ci	Seite
иlе	Säuren.	4
	Sauerstoffsäuren und Oxyde der Metalloïde	1
	Verbindung der Metalloïde mit Sauerstoff — Sauer-	stoff-
		acorr-

# XXXIII

	Seite
stoffsäuren mit einfachem, — mit ausammengesetz-	_
tem Radical	2 3
Das Wasser ist gegen Säuren eine Basis	4
	•
Sauerstoffsäuren mit einfachem Radical.	_
Salpetersaure, — erstes, — zweites Hydrat	5
Eigenschaften der Hydrate	6 7
Zerlegung der Salpetersäure durch Schwefelsäure Theorie der Salpetersäuredarstellung, — wenn saures	•
schwefelsaures Kali,	8
wenn neutrales schweselsaures Kali gebildet wird	ğ
Danstellung der Salnetersaure im Kleinen.	10
in größeren Mengen in Laboratorien,	11
IN PARTICO IN WAICEFERDICU	12
Die ansuwendenden Mengen. — Die Destillation.  Anwendung eiserner Cylinder. — Darstellung	13
Anwendung eiserner Cylinder. — Darstellung	15
aus sarpetersaurem Natron. — verunreinigungen der	46
Salpetersäure Anwendung derselben. — Salpetrichte Säure.	16
Darstellung	17
Wasserfreie salpetrichte Saure.	18
Darstellung und Eigenschaften der salpetrichtsauren Salse	<b>19</b>
Salpetrichte Salpetersäure	20
Salpetrichte Salpetersäure	
aus der salpetrichten Salpetersäure, — aus dem sal-	
petersauren Bleioxyd Eigenschaften derselben	21
Sticks to ffoxyd. Darstellung,	22 23
Eigenschaften desselben	20
Salzen	24
Zusammensetsung dieser Verbindungen Zerlegung	~-
derselben Nitroschwefelsäure ist nicht anzunehmen.	25
Stickstoffoxydul. Darstellung aus salpetersaurem Am-	
moniak	26
Eigenschaften desselben	27
Untersuchung der Zusammensetzung des Stickstoffoxy-	28
duls und Stickstoffoxyds,	29
der salpetrichten Salpetersäure, - der salpetrichten	20
Saure	30
Schwefelsänre die wasserfreie.	31
Verhalten derselben zum Wasser Warum raucht	
sie? —	32
Erstes, HS2, - zweites Hydrat, HS, englische Schwe-	
felsaure, — drittes Hydrat #28	33
Wie mengt man Schwefelsäure und Wasser? — Ver-	
hältnis des spec. Gew. der wasserhaltigen Schwefel-	
saure zu ihrem Gehalt an Schwefelsaure	34
Kochpunkt der wasserhaltigen Schwefelsäure Ver-	
halten der Schwefelsäure und verschiedener schwe-	
felsaurer Salze bei erhöhter Temperatur.	35
Darstellung der Nordhäuser Schwefelsäure	. 36

## XXXIV

Darstellung der gewöhnlichen Schweselsäure im Kleinen
Bildung der schwefelsauren salpetrichten Säure
Darstellung der englischen Schwefelsäure im Großen.
Concentration der Schwefelsäure in bleiernen Pfannen,
in Glas- oder Platinretorten Destillation der Schwe-
felsäure
Schwefelsaure salpetrichte Säure
Zersetzung, - Wichtigkeit der Schwefelsäure
Schweslichte Säure. Bildung derselben
Darstellung der flüssigen schweflichten Säure
Oxydation der schweflichten Säure Bleichen mit
derselben. im Großen. — Darstellung schweflichtsaurer Salze
Eigenschaften derselben
Schweslichte Säure und Schweselsäure S S2 Chlor
und schwestichte Säure
Unterschwefelsäure. Darstellung des Manganoxydul-,
des Barytsalzes, — der Unterschweselsäure. — Eigen-
schaften derselben
Darstellung und Eigenschaften der unterschwefelsauren
Salze. — Unterschweflichtsaure Schwefelsäure, S <sup>3</sup> O <sup>5</sup>
True 1 cl' le C'
Unterschweflichte Säure Bildung des Natron- und Zinksalzes. — Für sich kann
Dildung des ivatron- und Zinksaizes. — Fur sich kann
unterschweslichte Säure nicht existiren
Eigensehaften der unterschweflichtsauren Salze
Bestimmung der Zusammensetzung der Schwefelsäure
und ihrer Salze,
und ihrer Salze,
der Unterschweitlichten Säure und ihrer Salze,
Selenichte Säure. Darstellung und Eigenschaften der-
selben
C-1 " 1 387
Analogie zwischen den selensauren und schwefelsauren
Analogie zwischen den sciemanten und schweieisanten
Salzen
Säure,
Dharaharina Dantallan da masarfair
Phosphorsäure. Darstellung der wasserfreien Eigenschaften derselben. — Darstellung der wasserhal-
tigen reinen Phosphorsäure,
die drei Hydrate derselben
Darstellung der Phosphorsäure aus den Knochen
Drei isomerische Phosphorsäuren
Eigenschaften der paraphosphorsauren, phosphorsauren
und metaphosphorsauren Salze
Wie sind diese Modificationen zu erklären?
Die drei Säuren selhst sind isomerisch

#### XXXV

	~~
Isomerische phosphorsaure Salze Phosphorichte	-
Säure, wasserfreie.  Darstellung der wasserhaltigen Säure.	80
Darstellung der wasserhaltigen Säure	81
Eigenschaften, - Salze derselben Unterphospho-	
richte Säure	82
Darstellung, - Eigenschaften, - Salze derselben	83
Phosphoroxyd, Darstellung und Eigenschaften des-	
selben	84
Ein anderes Phosphoroxyd. — Zusammensetzung der	
Phosphorsäure . und ihrer Salze, — der phosphorichten Säure und ihrer	85
und ihrer Salze, - der phosphorichten Säure und ihrer	
	86
der unterphosphorichten Saure und ihrer Salze, - des	
Phosphoroxyds	87
Theorie der Bildung der Chlor-, Brom- und Jodsaure.	88
Ueberchlorsäure. Darstellung des überchlorsauren Kali's	89
der Ueberchlorsäure, - Eigenschaften derselben	90
Ueberchlorsaure Salze Chlorsaure. Darstellung	
JIL	91
Chlorsaure Salze. — Unterchlorichte Säure. Dar-	
stellung	92
in Wasser gelöst, - als Gas Eigenschaften des	-
Gases	93
Gases, der wässerigen Auflösung, der unterchlorichtsauren	<b>J</b>
Salze	94
Tr. Tr. 114- 117	96
Die Bleichflüssigkeiten	50
der Ueberchlorsäure und ihrer Salze	97
Ueberjodsaure. Darstellung, - Eigenschaften der-	••
	98
7 1 A D . 11	99
Jodsaure. Darstellung,	100
	101
Jodsaures Natron und Jodnatrium .  Zusammensetzung der Ueberjodsaure und ihrer Salze, —	101
der Jodsäure und ihrer Salze	102
Bromsäure. Darstellung	102
Zusammensetzung derselben und ihrer Salze	103
Kieselsäure. Vorkommen derselben Quars	104
Eigenschaften des Quarzes Darstellung der reinen	405
Kieselsäure Löslichkeit in Wasser	105
Eigenschaften der reinen Kieselsäure Kieselsaure	
Salze, auf nassem Wege, - bei erhöhter Tempera-	400
tur gebildet. — Zusammensetzung der Kieselsäure .	106
Borsäure. Vorkommen, - Gewinnung derselben	107
ans dem Borax. — Eigenschaften der Borsäure	108
Borsaure Salze Zusammensetzung der Borsäure	109
Kohlensäure. Darstellung der gasförmigen,	110
	112
der flüssigen. Eigenschaften derselben	
saure	114
Geruch und Geschmack derselben. — Kohlensaure Salze.	
- Kohlenoxydgas,	115

## XXXVI

	•	Selle
	Darstellung desselben	116
	Chemisches Verhalten desselben. — Kohlenoxyd und	
	Chlor Kohlenoxyd ist giftig. — Oxalsäure, Kleesäure, Dar-	117
	. 11	118
	stellung	110
	saure	119
	Zersetsung, - Destillationsproducte derselben	120
	Oxalsaure Salze. — Vorkommen in Pflancen. — Bil-	
	dung aus organischen und unorganischen Substanzen	121
	Rhodizonsäure. Darstellung, - Salze derselben . Krokonsäure. Darstellung, - Salze derselben .	122
	Krokonsäure. Darstellung, - Salze derselben	123
	Mellithsäure. Darstellung	124
	Mellithsaure Salze .  Zusammensetzung der Kohlensäure, — der neutralen, .	125
	der sauren kohlensauren Salze, — des Kohlenoxydgases, —	126
•	der Oxalsäure und ihrer neutralen und sauren Salze,	127
	der Rhodizonsäure, - Krokonsäure - und Mellithsäure.	128
C =		
	mit zusammengesetztem Radical.	
	Essigsäure. Vorkommen und Gewinnungsarten der-	129
s	selben	130
	Darstellung in Fabriken durch Oxydation des Brannt-	
	weins	132
	Concentration der Essigsäure	133 134
	Eigenschaften derselben	135
	Prüfung eines Essigs auf seinen Gehalt an Essigsäure	136
	Chloressigsaure. — Schwefelessigsaure	137
2.	Ameisensäure. Vorkommen und Bildung	137
	Darstellung aus Zucker durch Braunstein und Schwe-	
•		138
	felsäure, Eigenschaften der Ameisensäure	
	Ameisensaure Salze	140
3.	Aepfelsäure. Vorkommen, - Gewinnung aus Vo-	_
	gelbeeren	141
	gelbeeren	142
	Destillationsproducte der Aeptelsäure	143
4	Equisetsaure (Brenzapfelsaure, Maleinsaure). Dar-	4 40
	stellung	143 144
<b>z</b> 1		
<b>J.</b>	Fumarsāure. Darstellung, Eigenschaften Vorkommen in <i>fumar. offic.</i> , — im isländisehen Moose	144 145
0.	Citronensaure. Vorkommen,	145 146
	Darstellung aus den Citronen	147
	Anwendung in der Färberei	
7.	Aconitsäure. Darstellung, — Salze derselben	
8	Brenzaconitsäure (ltaconsäure)	
		150

## XXXAII ·

		Seite
10.	Weinsäure. Vorkommen und Darstellung Eigenschaften,	. 151 . 152
	Zusammensetzung, — Salse derselben	. 153
11.	Tartralsaure. Darstellung :	. 155
12.	Tartrelsaure. — Wasserfreie Weinsaure	. 156
	Anwendung der Weinsäure	. 157
13.	Tartralsäure. Darstellung : :	. 157
	Salze derselben Destillationsproducte der Wein- und Traubensäure	. 158
		. 159
15.	Brenstraubensäure und deren Salze.  Pseudoessigsäure  Mekonsäure. Darstellung, Eigenschaften, — Salze, Zusammensetzung derselben	. 160 . 162
16.	Mekonsaure. Darstellung,	. 162
	Eigenschaften, — Salse,	. 163
	Zusammensetzung derselben	. 164
17.	MUMCHaddic	. 164
18.	Brenzmekonsäure	. 165
19.	Chinasaure, Darstellung, Eigenschaften und Salze derselben, — Chinoyl.	. 166
~~	Eigenschaften und Salze derseiben. — Chinoyi.	. 167
2U.	Brenzchinasaure.	. 168
Die	Brenzchiten und Salze derseiben. — Chinoyi.  Brenzchiten Allgemeine Eigenschaften, Vorkommen derselben .  Gallusgerbsäure.  Darstellung derselben .  Eigenschaften, Zusammensetzung. — Bereitung der Dinte.  Gallussäure, Darstellung, — Eigenschaften, Salze, — Zusammensetzung derselben .  Brenzgallussäure. Eigenschaften	169
21.	Gallusgerbsäure.	169
	Darstellung derselben	. 170
	Eigenschaften,	. 171
	Zusammensetaung. — Bereitung der Dinte	. 172
22.	Gallussäure, Darstellung, - Eigenschaften,	. 173
~~	Salze, — Zusammensetzung derseiben	. 174
23.	Brenzgallussäure. Eigenschaften	. 176
24.	Melangallussäure	. 177
25.	Ellagsaure	. 1//
26.	Metaellagsäure Vorkommen der Gerbeäuren	. 178
27.	Chinagerbaaure. — Chinaroth	. 179
28.	Catechugerbsäure	. 179
29.	Catechus aure (Tanningensaure) Rubinsaure. — Japonsaure. Brenzcatechus aure. — Kinogerbsaure.	. 180
	Rubinsäure. — Japonsäure	. 181
30.	Brenzcatechusäure Kinogerbsäure	. 181
31.	Bernsteinsäure. Darstellung	. 182
	Eigenschaften	. 183
32.	Korksäure. Darstellung aus Oel- und Fettarten, -	. 104
J4.	ans Kork — Eigenschaften	105
	aus Kork. — Eigenschaften	186
n: -		
	Säuren der Oele und Fettarten 187	
33.	Boletsäure,	. 191
34	Schwammsäure. 35. Lactucasäure, 36. Kra-	•

## XXXVIII

	Dette
mersaure 37. Aesculinsaure: 38. Caincasaure.	400
39. Mechloinsäure. 40. Coccogninsäure	197
41. Chelidonsäure. — 42. Benzoësäare. Vorkommen,	
— Darstellung	193
	194
43. Pikrinsalpetersäure (Kohlenstickstoffsäure)	195
Allgemeine Bemerkungen über die zusammengesetzten Säu-	400
ren 196-	<b>- 199</b>
Säuren, welche statt Sauerstoff Schwefel oder an-	
dere Substanzen enthalten.	
Schwefelarsenik und Schwefelnatrium	200
Schwefelsalze Fluor-, Cyan-, Chlor-, Brom-, Jod-	
salze	201
Die Säuren des Wasserstoffs,	202
1. Chlorwasserstoffsäure. Darstellung der gasförmi-	
gen	203
Eigenschaften und Zusammensetzung derselben	204
Verhalten gegen Wasser Eigenschaften der wässe-	
rigen Säure Verhalten gegen organische Substanzen. — Anwendung.	205
Verhalten gegen organische Substanzen. — Anwendung.	000
Theorie der Darstellung aus Kochsalz,	206
wenn saures oder neutrales schwefelsaures Natron ge- bildet wird	207
Das zweckmässigste Verhältnis. — Zusatz verschiede-	201
dener VVasermengen	208
dener VVassermengen Verfahren bei Darstellung der Säure in chemischen La-	200
boratorien,	209
boratorien,	211
Das Königswasser	212
2. Bromwasserstoffsäure,	212
gasförmige. – Verhalten gegen VVasser	213
3. Jodwasserstoffsäure, gasförmige,	213
Eigenschaften. — Zusammensetzung	214
VVässerige Lösung. — Jod- und bromwasserstoffsaurer	
Phosphorwasserstoff	215
4. Fluorwasserstoffsäure. Darstellung Eigenschaf-	_
ten der Flusspathsäure	217
Verhalten derselben gegen Metalle und Metalloxyde	040
Zusammensetzung Sie sersetzt Kieselsäure u. s. w.,	219
ätzt Glas	220
5. Schwefelwasserstoffsäure. Darstellung, - Eigen-	004
schaften	221
der gasförmigen. — Ist ein Gift. — Auflösung in	222
Wasser, in Alkohol. — Schwefelwasserstoffhydrat (?). — Zu-	LAN
sammensetzung. — Zersetzung der Säure	223
sammensetzung, — Zersetzung der Säure durch Sauerstoff, — durch Metalloxyde	224
Der tropfbar-flüssige Schwefelwasserstoff. Darstellung,	225
Zersetzung, insbesondere durch Contactsubstanzen.	226
6 Salan-sacastaffainna	997

## XXXIX

	Seite
7. Cyanwasserstoffsäure, Blausäure Bildung, .	227
Darstellung, - Eigenschasten, - Zusammensetzung .	228
Darstellung einer Auflösung der Säure in Wasser	229
Zerlegung Ist ein starkes Gift Verhalten gegen	
Metalloxyde	230
Zusammengesetzte Säuren des Wasserstoffs.	
Fluorkiesel. Darstellung, - Eigenschaften,	231
Zusammensetzung Kieselfluorwasserstoff-	
saure. Bildung	232
Auflösung in Wasser. — Eigenschaften der wässerigen	
Saure	233
Fluorbor Darstellung, - Eigenschaften	234
Borfluorwasserstoffsäure Fluormetalle und	235
Fluorwasserstoffsäure Cyanwasserstoff und Cyan-	
metalle	236
Schwefelkohlenstoffund Schwefelwasserstoff Schwe-	
felcyan wassers to ff. Darstellung,	237
Eigenschaften, - Zusammensetzung Schwefelcyan-	
verbindungen	238
Uebers chwefelcyanwasserstoff. Darstellung,	
- Eigenschaften, - Zersetzungsproducte	240
Cyan und Schwefelwasserstoff	242
Schwefel cyanwasserstoff mit Schwefelverbindungen .	243
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

- 1 Millimeter, 1000 Meter, 0,001 Meter, 1 M.M., 1 mm. = 0,4588 Preuls. Lin.
- 1 Cubikcentimeter, 1 C.C. = 0,05589 Preussische Cubikzoll.
- 1 Gramm, 1 Grm. == 0,0684183 Loth == 16,42039 Gran == dem Gewicht von 1 C. C. VVasser bei 4½°.

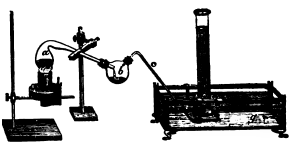
Die Temperatur ist in Graden der Celsiusschen oder hundertgradigen Scala angegeben.

# Unzerlegte (einfache) Körper.

1. Sauerstoff. Mangan. Wasserstoff. Eisen. Schwefel. Nickel. Selen. Kobalt. Phosphor. Zink. Chlor. Kadmium. Brom. Wismuth. Jod. Uran. Fluor. Zinn. Stickstoff. Kupfer. Bor. Blei. Kiesel. Silber. Kohlenstoff. Gold. Kalium. Platin. Natrium. Palladium. Rhodium. Lithium. Barium. Ruthenium. Strontium. Iridium. Calcium. Osminm. Magnesium. Quecksilber. Aluminium. Titan. Beryllium. Tantal. Niobium. Yttrium. Erbium. Pelopium. Terbium. Vanadium. Zirconium. Wolfram. Norium. Molybdan. Thorium. Chrom. Cer. Tellnr. Didym. Antimon. Lanthan. Arsenik.

#### Saucrstoff.

Zersetzung 2. Wenn in einer gläsernen Retorte a, deren Hals des Quecksilber mit einem Kork in die eine Oeffnung der Vorlage b fest oxyds.



eingepasst ist, rothes Quecksilberoxyd durch eine Lampe mit doppeltem Luftzuge nach und nach bis zum Rothglühen erhitzt wird, so steigen aus der Oeffnung des Glasrohres c, das gleichfalls fest mit einem Kork in die andere Oeffnung der Vorlage eingepasst ist, Blasen in die Höhe, die das Wasser, womit der umgekehrte Cylinder e gefüllt ist, verdrängen. Der umgekehrte Cylinder steht auf einer Bank in der bis zur schattirten Linie mit Wasser gefüllten Wanne g. Die ersten Blasen sind atmosphärische Luft, die durch die angewandte Hitze in der Retorte ausgedehnt wird; denn durch eine vom Frostpunkt bis zum Kochpunkt des Wassers erhöhte Temperatur wird die atmosphärische Luft um mehr als den dritten Theil ihres Raumes ausgedehnt. Das Quecksilberoxyd verändert, so wie dies mit vielen andern Körpern der Fall ist, mit der steigenden Temperatur seine Farbe, die es jedoch beim Erkalten wieder annimmt. Die rothe Farbe wird sehr dunkelroth, fast schwarz; dann fängt der innere Theil des Halses der Retorte an zu beschlagen, nach und nach bilden sich Tropfen eines flüssigen Metalles, die in die Vorlage hinuntersliessen. dabei nimmt

die Entwickelung der Blasen zu, und diese Erscheinungen dauern so lange fort, bis keine Spur des rothen Körpers sich mehr in der Retorte befindet.

3. Stellt man den Versuch so an, dass man einen Zusammen-

Zusammensetzung des Quecksilber oxyds.

ausgemessenen Cylinder banwendet, dessen Inhalt z. B. 20 Cubik-Zoll beträgt, und welcher in 20 Theile, also in Cubik-

Zolle eingetheilt ist, und nimmt ein Glasrohr a, dessen Ende i in den Cylinder hinaufreicht, so kann man dem Maasse nach
die Menge des Körpers, der das Wasser
verdrängte, und dem Gewichte nach die
Menge des Metalles, das gebildet wurde,
sehr genau bestimmen. Da das Wasser etwas von der sich entwickelnden Luftart verschluckt (absorbirt), — 100 Theile Wasser

können dem Maasse nach 3,5 Theile Sauerstoffgas auflösen, — so wendet man statt Wasser Quecksilber an, und indem man das gebogene Rohr ai zuerst in das Gefäss mit Quecksilber stellt, und dann den Cylinder b, in welchem das offene Ende i des Rohrs sich besindet, in das Quecksilber hinunterdrückt, entweicht die darin enthaltene Lust durch das andere offene Ende a des Rohrs, welches man darauf durch ein Kautschuckrohr\*) mit dem

3 3a. Legt man ein Stückchen Kautschuck, welches man aus einem dünnen Beutel oder einer Platte schneidet, über das Glasrohr o.



wofür es bestimmt ist, und schneidet mit einem Schnitt die überragenden Ränder a ab, so haften die frischen Schnittflächen, wenn man sie sogleich an einander drückt, fest zusammen. Zum Festbinden des Kautschuckrohrs auf den Glas-

röhren wendet man gedrehte Seide an. Die Glasröhren wählt man stark im Glase, verhältnifsmäßig zum Durchmesser; man biegt sie über der Lampe mit doppeltem Luftzuge. Entbindungsrohre c verbindet. Die kleine Quantität an Luft, welche etwa im Cylinder zurückbleibt, bestimmt man, nachdem man durch Heben oder Senken des Cylinders den Stand des Quecksilbers außerhalb und innerhalb des Cylinders gleich gemacht hat. Nimmt man z. B. 100 Gran Quecksilberoxyd, erhitzt dieses so lange, bis sich nichts mehr davon in der Retorte befindet, und lässt dann, bis die Luft in den Gefässen dieselbe Temperatur wie vor dem Erhitzen annimmt, die Retorte erkalten, so wird durch das Rohr a die Luft aus dem Cylinder in den Apparat, der aus der Retorte a. der Vorlage b und deun Glasrohre c besteht, zurücktreten; der Apparat wird genau dem Maasse nach dieselbe Menge Luft enthalten, wie vorher, und was in dem Cylinder mehr an Luft enthalten ist, als vor der Zersetzung, ist beim Erhitzen des Quecksilberoxyds gebildet worden. Das flüssige Metall, welches man auf diese Weise erhält, wiegt 92 Gran, und in den Cylinder sind 19 Cubik-Zoll Lust hineingetreten. dies ist also die Menge Luft, welche sich durch Erhitzen des Quecksilberoxyds entwickelt hat und da 1 Cubik-Zoll davon 0,4213 Gran wiegt, so beträgt das Gewicht dieser 19 Cubik-Zoll 8 Gran (s. u. \$. 34). Das angewandte Quecksilberoxyd wiegt also eben so viel, als das tropfbarflüssige Metall und der luftförmige Körper, in welche es durch die Hitze zerlegt wurde, so wie überhaupt bei allen chemischen Verbindungen und Zerlegungen das Gewicht der Bestandtheile, sei cs, dass man sie darin zerlegt oder sie daraus zusammensetzt, gleich dem Gewicht der Verbindung ist.

VVas ist ein

4. Bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft ist
einfacher Körnur ein Metall, das Quecksilber nämlich, tropfbar-flüssig; es ist, wie alle Metalle, ein einfacher Körper. Der
was
chemische
Verwandtber trennt, ist gleichfalls ein einfacher Körper, den man
schaftskraft? Sauerstoff nennt, und da man diesen nur luftförmig erhalten kann. Sauerstoffgas: Gas ist nämlich der wissen-

schaftliche Ausdruck für Luft. Die Krast, wodurch die Verbindung des Sauerstoffgases mit dem Quecksilber bewirkt wird. nennt man chemische Verwandtschaftskraft. Die chemische Verwandtschaftskraft der Restandtheile kann man beim Quecksilberoxyd, wie bei vielen andern Substanzen, durch eine erhöhte Temperatur aufbeben; andere Verbindungen kann man dadurch zerlegen, dass man einen Körper hinzubringt, welcher zu einem der Bestandtheile überwiegende Verwandtschaft bat. Erbitzt man z. B. Bleioxyd mit Kohle, so verbindet sich der Sauerstoff mit der Kohle, und Blei scheidet sich aus. Ausserdem besitzt man noch andere Hölfsmittel, um zusammengesetzte Körper zu zersetzen. Diejenigen Substanzen, welche man durch alle bisher entdeckten Hülfsmittel noch nicht hat zerlegen können. nennt man einfache Körper und die Kraft, wodurch die Bestandtheile der zusammengesetzten Körper vereinigt und verbunden gehalten werden, die chemische Verwandtschaftsk raft

5. Das Sauerstoffgas ist farb- und geruchlos. Dem Verschiedenaussern Ansehen nach ist der Sauerstoff nicht von der heit des Sauerstoffgases von atmosphärischen Luft, von der Kohlensänre und den an-der atmosphädern farblosen Gasarten zu unterscheiden. Ein glühen-rischen Luft. der Holzspahn entzündet sich, wenn man ihn in einen Cylinder, der mit Sauerstoff gefüllt ist, hineinbringt, und brennt heftig fort; in atmosphärischer Luft glimmt er nur fort, entzündet sich aber nicht wieder. Ein entzündeter Holzspahn brennt in atmosphärischer Luft fort, in einem Cylinder mit Kohlensäure erlöscht er aber augenblicklich. Ein angezündeter Schwamm glimmt in atmosphärischer Luft fort, verlöscht in Kohlensäure, und brennt mit Flamme im Sauerstoffgase. Alle brennenden Körper brennen viel rascher im Sauerstoffgase als in atmosphärischer Luft.

Wenn man ein gläsernes Rohr von ungefähr einem Zoll innern Durchmesser und acht Zoll Höhe mit



Quecksilber füllt, es umkehrt, so dass es im Quecksilber steht, und ein Stückchen Phosphor hineinbringt, welches, da es leichter als Quecksilber ist, bis oben in's Rohr hinaufsteigt, dann eine kleine Flasche mit Sauerstoffgas füllt, und das Sauerstoffgas in kleinen Blasen aus der Flasche im Cylinder in die Höhe steigen lässt, so erzeugt,

wenn der Phosphor vorher durch ein Körbchen von Eisendraht mit glühenden Kohlen bis zum Schmelzen erwärmt war, jede Blase Sauerstoffgas, wenn sie zum Phosphor kommt, ein Verbrennen und verschwindet vollständig. Bei einer hinreichenden Menge Phosphor kann man eine große Menge Sauerstoffgas auf diese Weise durch Verbrennen verschwinden lassen: wird so viel Sauerstoff hinzugelassen, dass kein Verbrennen mehr entsteht, so ist auch der Phosphor verschwunden, und es ist ein Körper entstanden, der ganz andere Eigenschaften als Phosphor und Sauerstoff hat, nämlich Phosphorsäure, welche, wie aus diesem Versuche folgt, durch die Verbindung dieser beiden Substanzen entstanden ist. Nimmt man atmosphärische Luft statt Sauerstoff, so verschwindet nur ungefähr der fünfte Theil davon dem Maasse nach, indem sich gleichfalls Phosphorsäure bildet; in dem Gase, was zurückbleibt, verlöschen alsdann die brennenden Körper, woraus man schließen kann, dass die atmosphärische Luft Sauerstoff, der die Ursache der gewöhnlichen Verbrennungserscheinungen ist, und außerdem noch eine andere Gasart enthalte. Beim Stickstoff und bei der atmosphärischen Luft wird diese Vermuthung bewiesen werden.

Darstellung

6. Als Bestandtheil der atmosphärischen Luft, als des Sauer- die Substanz, welche das Verbrennen hervorbringt, und Großen aus als Bestandtheil des größten Theils der chemischen Ver-Braunstein, bindungen, die wir zu untersuchen haben, ist der Sauer-

stoff von allen Köpern der interessanteste für uns. Um die Eigenschaften dieses wichtigen Körpers studiren zu können, mufs man sich ihn in größerer Quantität, als dieses aus dem theuren Quecksilberoxyd geschehen kann, darstellen. Man wendet dazu ein Mineral, eine in der Natur vorkommende chemische Verbindung, welche man Braunstein nennt, an; wenn es ganz rein ist, so besteht es aus 100 Th. Mangan, welches ein Metall ist, das dem Eisen in seinen Eigenschaften sehr ähnlich ist, und 57.82 Th. Sauerstoff. Wenn man diese Substanzen erhitzt, so wird nicht die ganze Menge Sauerstoff, wie beim Quecksilberoxyd, vom Metall getrennt, sondern nur ein Theil, und eine Verbindung von Manganmetall mit weniger Sanerstoff bleibt zurück, in welcher 100 Theile Mangan mit 38.55 Theilen Sauerstoff verbunden sind. Diese Zersetzung bewirkt man am besten in einer Flasche von Guss-



eisen, in die ungefähr zwei Pfund Braunstein hineingehen. In die Oeffnung der Flasche past ein Stück eines Flintenlaus b, das darin eingeschliffen wird und, damit es vollkommen schließt, mit etwas Gypsbrei (gebrannten Gyps mit Wasser angerührt) bestrichen wird; in die eine Oeffnung des Flintenlauß past ein Kork c, der mit einem Glasrohre d versehen ist, dieses ist durch ein Kautschuckrohr e mit einem andern Glasrohre f verbunden, welches in einen Gasbehälter hineingeht.

7. Dieser Gasbehälter besteht aus einem kupfernen, Beschreibung cylindrischen Gefäß, worauf ein anderes durch fünf des kupferne Stäbe befestigt ist, von denen zwei hohle Röhren sind, die mit dem unteren Cylinder in Verbindung stehen; das Rohr m, welches das eine hohle ist, geht bis nahe auf den Boden des Cylinders, das andere Rohr n



geht nur bis an die obere Fläche, und beide Röhren sind mit Hähnen versehen, so dass die Verbindung des oberen Cylinders mit dem unteren unterbrochen werden kann. Bei I findet sich gleichfalls ein kleines Rohr mit einem Hahn versehen, und unten ist eine größere Oeffnung bei i, die mit einer Schraube verschlossen werden kann. Der Inhalt des Gasbehälters beträgt 1 Cubik-Fuss.

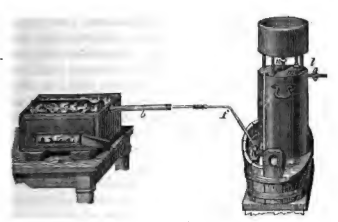
Um den Cylinder mit Wasser zu füllen, verschließt man unten die

große Oeffnung i mit der Schraube, öffnet alle drei Hähne. und gießt in den oberen Cylinder Wasser. Dies Wasser fliesst durch die Röhren m und n in den unteren Cylinder, und die Luft, die darin euthalten war, strömt durch das Rohr laus; ist das Wasser so gestiegen, dass es durch diese Oeffnung anfängt auszuströmen, so verschliesst man das Rohr durch Umdrehen des Hahnes. und die noch zurückgebliebene Luft entweicht alsdann durch das Rohr n. Ist der ganze Behälter mit Wasser gefüllt, so verschließt man auch die beiden andern Hähne.

Darstellung von 6.

8. Die Flasche, die mit Braunstein gefüllt ist, und des Sauer-stoffgases im in die man das eiserne Rohr b hineingesteckt hat, legt man in einen vierkantigen Ofen, oder auch auf einen Fortsetzung Heerd zwischen Backsteine, und bedeckt sie mit glübenden Kohlen.

> Der Braunstein, wie man ihn in dem Handel erhält, ist nicht reines Mangansuperoxyd, sondern er enthält auch Manganoxydhydrat (das aus Wasser und einer Verbindung von Mangan und Sauerstoff besteht) und außerdem noch andere Substanzen. Wenn die Retorte heifs wird, so entweicht zuerst Wasser, indem sich das Manganoxydhydrat zersetzt. Sobald ein glimmender Holzspahn sich vor der Mündung des eisernen Rohres ent-



zindet, verbindet man es mit dem Entbindungsrohre f, dessen gebogenes Ende t durch die Oeffnung i des Gasbehälters in denselben ein wenig hineingeht; man hat nämlich vorher, nachdem die drei Hähne oben verschlossen wurden, die Schraube bei i abgeschroben. Das Gas, welches aus dem Braunstein entwickelt wird, entweicht durch die Oeffnung t des gläsernen Rohres, und steigt durch das Wasser in Blasen in die Höhe: das dadurch verdrängte Wasser fliesst durch die Oessnung i aus. Das Glasrohr g, das oben und unten mit dem innern Raum des Gasbehälters in Verbindung steht, dient dazu, um zu sehen, wie viel Gas in dem Gasbehälter sich befindet, indem nämlich der Stand des Wassers im Gasbehälter und im Rohre als derselbe anzunehmen ist. Ein Flintenlauf, an dem man das Zündloch vernagelt hat, und den man zur Hälfte mit Braunstein füllt und mit ähnlichen Glasröhren in Verbindung bringt, kann gleichfalls zur Entwickelung kleinerer Quantitäten von Sauerstoff angewandt werden. Statt eines Gasbehälters kann man sich zum Auffangen des Gases gewöhnlicher Flaschen bedienen. Drei Pfund Braunstein von Ilmenau, bester Sorte, geben geglüht 2 Cubik-Fuss Sauerstoffgas.

9. Das Sauerstoffgas, welches aus Braunstein dar-

Darstellung

rem Kali.

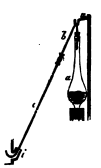
von reinem Sauerstoffgas. gestellt wird, enthält, wenn kohlensaure Verbindungen mit dem Braunstein gemengt waren, Kohlensäure. Aus dem Quecksilberoxyd erhält man gleichfalls kein reines Sauerstoffgas; wenn man es daher zu genauen chemischen Versuchen vollkommen rein anwenden will, so nimmt man dazu chlorsaures Kali, das aus Chlorsaure und Kali besteht. Die Chlorsäure ist eine chemische Verbindung aus chlorsau-des Chlors, eines einfachen Körpers, mit dem Sauerstoff; das Kali besteht aus einem Metall (also einem einfachen Körper), Kalium nämlich, und Sauerstoff. Kali und Chlorsaure verbinden sich mit einander zu einem krystallisirten Salze, das bei einer erhöhten Temperatur schmilzt und, noch stärker erhitzt, sich so zersetzt. dass zuletzt Chlor und Kalium mit einander verbunden zurückbleiben, und der Sauerstoff, der mit dem Kalium und dem Chlor verbunden war, fortgeht, Aus 100 Theilen des Salzes erhält man, dem Gewichte nach, 39 Theile Sauerstoff. Will man Sauerstoffgas zu wissenschaftlichen Untersuchungen rein und in geringer Menge darstellen,

so schüttet man in eine kleine Retorte a geschmolzenes chlorsaures Kali, befestigt darin mit einem Kork ein enges Rohr b, und erhitzt die Retorte: erst nachdem so viel Sauerstoffgas sich entwickelt hat, dass alle atmosphärische Luft ausgetrieben worden ist, darf man es verwenden.

Für verschiedene wissenschaftliche Untersuchungen, zu welchen man größere Mengen reinen Sauerstoffgases bedarf, kann man es in einer gläsernen Flasche auffangen und aufbewahren. Den Kolben a, worin das chlorsaure Kali enthalten ist, hängt man an einen Haken u auf, damit er unten gleichförmig erhitzt wird; wenn das Sauerstoffgas anfängt aus dem Rohre b auszuströmen, verbindet man damit das Entbindungsrohr c, welches durch die Oeffnung i in die Flasche hineingeht. Die Flasche kann man



14 Fuss hoch nehmen; sie wird auf dieselbe Weise wie der Gasbehälter gefüllt, und aus dem Rohr / kann man, wie aus dem Rohr ! des kupfernen Gasbehälters, das Gas ausströmen lassen und benutzen. Mengt man chlorsaures Kali mit der Hälfte, dem Gewichte nach,



Mangansuperoxyd, Kupferoxyd oder mehreren andern Oxyden, und erhitzt das Gemenge, so fängt es gewöhn- Kupferoxyd lich an einer Stelle an zu glühen, und von derselben Zerlegung. pflanzt sich dieser Glühprocess durch die ganze Masse fort, wobei das chlorsaure Kali sich so rasch in Chlorkalium und Sauerstoffgas zersetzt, dass man in wenig Minuten einen Gasbehälter damit füllen kann. Die Metalloxyde verändern sich dabei nicht, sie wirken als Contactsubstanzen; was man darunter versteht, werde ich späterhin weitläufig anführen. Diese Methode ist die bequemste, um sich Sauerstoff im Großen zu verschaffen; um einen Gasbehälter zu füllen, muß man 3 Unzen chlorsaures Kali nehmen, und zum Füllen bedarf man kaum eine Viertelstunde.

Wie man Sauerstoffgas noch aus andern Oxyden, Superoxyden und aus andern Salzen erhält, wird bei diesen Substanzen selbst angeführt werden.

10. Alle einfachen Körper, ein einziger vielleicht Das Verbrenpur ausgenommen, das Fluor nämlich, verbinden sich mit nen im Sauerstoffgase. dem Sauerstoff, einige direct, andere durch Zersetzung. Schwefel, Phosphor, Kohle, Wasserstoff und viele Metalle verbinden sich direct mit dem Sauerstoff. Damit eine solche Verbindung Statt findet, müssen diese Substanzen bis zu einer bestimmten Temperatur erhitzt werden; Eisen und Kohle bis zur Rothglühhitze; Phosphor dagegen verbindet sich schon bei der gewöhnlichen Temperatur mit dem Sauerstoffgase der Atmosphäre. Beim

Verbrennen der Körper in der atmosphärischen Luft werden diese einzelnen Erscheinungen zusammengestellt werden. Da nur der fünste Theil der atmosphärischen Luft aus Sauerstoffgas besteht, so finden die Verbrennungserscheinungen viel schöner im reinem Sauerstoffgase Statt.

Legt man ein Stückchen Phosphor in einen Löffel,



den man in eine Glocke mit Sauerstoff hineinhängt, und zündet den Phosphor mit einem heißen eisernen Drahte an, so füllt sich die ganze Glocke mit einem Licht, das dem Sonnenlicht an Glanz gleicht. Angezündeter Schwefel, auf ähnliche Weise hineingebracht, brennt mit einer schönen blauen Flamme. Glimmende

Kohle brennt im Sauerstoffgase mit einem glänzenden Lichte. Besestigt man unten an eine spiralförmig gewundene Uhrfeder ein Stückchen Schwamm, den man anzündet, und bringt diese Uhrfeder auf ähnliche Weise wie den Löffel in die Glocke, so brennt der Schwamm mit Flamme und entzündet die Uhrfeder, die, wenn genug Sauerstoffgas vorhanden war, vollständig verbrennt.

Füllen der Glocken mit Gas aus dem Behälter.



Man füllt diese Glocke aus dem Gasbehälter. indem man sie, mit Wasser gefüllt, in den oberen Cylinder des Gasbehälters über das Rohr z stellt. Wenn man den Hahn m alsdann öffnet, so fliesst das Wasser hinunter und drückt das Sauerstoffgas in dem unteren Cylinder zusammen: öffnet man nun den Hahn des Rohres n, so steigt das Sauerstoffgas durch dies Rohr in die Höhe und ver-

drängt das Wasser in der Glocke.

Verbrennen vor dem

12. Der Gasbehälter selbst lässt sich sehr bequem vor dem Gasbehälter, zu Verbrennungsversuchen anwenden. Oeffnet man den Hahn m, so fliesst das Wasser herunter und drückt das Sauerstoffgas im Gasbehälter zusammen; wird dann der

Hahn l geöffnet, so strömt das Sauerstoffgas durch die Oeffnung heraus, und eine Uhrfeder oder ein Eisendraht brennt so am schönsten. Man zündet diese Uhrfeder an, indem man das Sauerstoffgas durch eine Spirituslampe strömen lässt, welche man nachher wegnimmt.

13. Phosphor bildet eine starke, leuchtende Flamme, Temperatur Eisen dagegen nur einzelne, weiseglühende, schmelzende verbrennen, Kugeln, die eine so hohe Temperatur haben, dass, wenn man Uhrsedern in einem Kolben mit dünnem Boden, der mit Sauerstoffgas gefüllt worden ist, verbrennt, die herunterfallenden Kugeln durch das Glas hindurch schmelzen. Die hohe Temperatur, die durch die Verbindung des Sauerstoffs mit andern Körpern hervorgebracht wird, benutzt man, um sonst unschmelzbare Substanzen zu schmelzen. Man schraubt alsdann noch eine Messing-



oder Platin-Spitze w mit einer engen Oeffnung an lan, und lässt das Sauerstoffgas durch die Flamme der Spirituslampe strömen. Durch die Verbindung des Sauerstoffgases mit den brennbaren Bestandtheilen des Spiritus entsteht eine so hohe Temperatur, dass, wenu man in die Flamme bei & einen Platindraht hält. dieser augenblicklich schmilzt. Eine

viel höhere Temperatur erreicht man, wenn man, statt Alkohol, Aether verwendet, die höchste, wenn man das Sauer-

stoffgas von unten in die Mitte der Aetherflamme leitet. Durch Actherlampe. den Bøden der Lampe a lässt man ein Loch bohren, in welches man den Kork u dicht einpasst, durch den das

Rohr e hindurch geht, welches vermittelst eines Kaut-

Die

Kolben über der Spirituslampe, so entwickelt sich eine Gasart, die man leicht für Sauerstoff erkennt, und in dem Kolben bleibt, wenn man die Masse so lange, als sich noch Sauerstoff entwickelt, erhitzt hat, eine Verbindung von Schwefelsäure mit Manganoxydul zurück, indem nämlich das Mangansuperoxyd, das aus 100 Theilen Metall und 57,82 Theilen Sauerstoff besteht, die Hälfte seines Sauerstoffs abgeben musste, um eine Basis zu bilden, die sich mit der Schwefelsäure verbindet. Man sieht aus diesem Beispiel, dass ein und derselbe Körper sich in verschiedenen Verhältnissen mit dem Sauerstoff vereinigt, und zwar geschieht diese Verhindung nach einen bestimmten Gesetz.

Bestimmte 17 Verhältnisse bei verschiedenen Oxydationsstufen

7.	Manganoxydul	bestebt	808	100 Th	. Metall	u,	28,91	ТЪ,	Sauerstoff.
	Manganoxyd	-		100 -	-	-	43,365	-	-
	Mangansuperoxyd	-		100 -	-	-	57,82	-	-
	Mangansäure	-		100 -	-		86,73	-	-
	Uebermangansäure	-	-	100 -	-	- 1	101,185	-	-

Aus diesem Beispiel sieht man, dass das Gewicht des Sauerstoffs bei derselben Menge Metall in diesen fünf Verbindungen sich wie 2:3:4:6:7 verhält, und nach ähnlichen einfachen Verhältnissen verbindet sich der Sauerstoff auch mit den andern einfachen Körpern.

und in den Salzen.

In den Salzen findet gleichfalls zwischen dem Sauerstoff der Basis und dem Sauerstoff der Säure ein einfaches Verhältniss Statt, welches durch das Verhältniss des Sauerstoffs der Säure zu dem der übrigen Oxydationsstufen bestimmt wird; so verhält sich in den mangansauren Salzen der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure wie 2:6 (3:1), und in den übermangansauren wie 1:7.

Hypothese, nisse zu erklären.

18. Um diese bestimmten Verhältnisse zu erklären. diese Verhalt-nimmt man an, dass die Materie aus Theilen bestehe, welche so klein sind, dass sie mit dem Mikroskop nicht beobachtet werden können. Wenn eine Verbindung Statt findet, so ziehen sich diese Theilchen vermöge einer ihnen eigenthümlichen Kraft, der chemischen Verwandtschaftskraft, an und legen sich neben einander, und zwar verbindet sich 1 Theilehen mit 1, 2, 3 u. s. w., oder 2 Theilchen mit 3, 5, 7 u. s. w. Ein Theilchen Mangan verbindet sich mit 3 Theilchen Sauerstoff, um 1 Theilchen Mangansäure, 2 Theilchen Mangan mit 7 Theilchen Sauerstoff, um 1 Theilchen Uebermangansäure, und 1 Theilchen Silber mit 1 Theilchen Sauerstoff, um 1 Theilchen Silberoxyd zu bilden. Verbindet sich 1 Theilchen Silberoxyd mit 1 Theilchen Mangansäure, so wird der Sauerstoff des Silberoxyds sich zu dem der Säure wie 1:3, verbindet es sich mit 1 Theilchen Uebermangansäure, wie 1:7 verhalten. Da man weder die Theilchen der einfachen, noch der zusammengesetzten Körper mit Instrumenten zerschneiden oder weiter theilen kann. z. B. Mangansäure nicht durch dieselben vom Silberoxyd, noch Mangan vom Sauerstoff zu trennen im Stande ist, so nennt man diese Theilchen Atome (von a und réureir, schneiden).

Um die Verhältnisse, nach welchen die Ver- Chemische bindungen zusammengesetzt sind, sogleich und leicht übersehen zu können, bedient man sich der chemischen Formeln, in denen der Anfangsbuchstabe des lateinischen Namens, zu dem man, wenn der Name mehrerer Körper mit demselben Buchstaben anfängt, noch den nächstfolgenden Consonant oder Vocal hinzusetzt, ein Theilchen oder ein Atom des Körpers bedeutet. Mn z. B. bedeutet Mangan, O Sauerstoff (Oxygenium), Mn O Manganoxydul, Mn 3O Mangansäure, und AgO Silberoxyd. Da Sauerstoff sehr häufig vorkommt, so gewinnt die Formel an Deutlichkeit, wenn man statt O einen Punkt über den Buchstaben setzt. Mn würde Manganoxydul, Mn Mangansaure, Ag Silberoxyd, und Ag Mn mangansaures Silberoxyd bezeichnen. Die atomistische Theorie und die Bezeichnungsmethode werden späterhin sehr weitläufig abgehandelt werden.

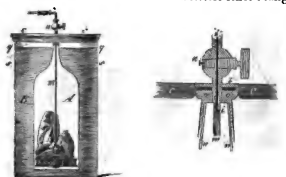
Formeln.

.:

die Höhe und verdrängt das Wasser. Hat man auf diese Weise 3 bis 4 Cylinder mit Gas gefüllt erhalten, und Eigenschaften untersucht die folgenden, so findet man, dass das Gas des VVauerstoff-was sich entwickelt, farblos ist, wie atmosphärische Luft, dass es sich aber entzünden lässt und brennt. Nimmt gases. man das Glasrohr aus der Wanne heraus und entzündet das sich entwickelnde Gas an der Oeffnung des Rohres, so brennt es mit einer wenig leuchtenden Flamme, und wenn man einen trocknen Cylinder über die Flamme hält, so beschlägt er sogleich. Die Gasart, welche sich entwickelt, verbindet sich nämlich wieder beim Verbrennen mit dem Sauerstoffgase der atmosphärischen Luft. und bildet Wasser.

Apparat, man größere

21. Um fortdauernd Wasserstoffgas vorräthig zu halin welchem ten, sei es, um Gefässe zu füllen, oder einen Strom desselben zu benutzen, wendet man einen Apparat an, aus dem man sogleich Wasserstoff ausströmen lassen kann und in welchem das verbrauchte Gas sehr hald wieder erneuert wird. Zinkblöcke legt man auf die Scheibe A. welche ringsum mit einem Geslechte umgeben ist, damit sie nicht herunterfallen. Die Scheibe ist mittelst einer Stange m



an den untern Theil des Hahnes a befestigt, mit welchem dieser in die Kappe oo eingeschroben ist. In diese ist zugleich der Tubulus nn der Glocke A luftdicht eingekittet ist. Stange, Scheibe und Geflecht bestehen aus Messing. Indem man den Hahn öffnet, füllt man das Gefäs mit so viel Wasser, welches ungefähr 20 p. C. Schwefelsäure enthält.

dass es bis in den Hals der Glocke hineinsteigt, und verschliesst dann den Hahn: hierauf öffnet man ihn noch etwa ein- oder zweimal, um die im Halse zurückgebliebene atmosphärische Luft ausströmen zu lassen. An das gebogene Rohr des Hahnes befestigt man Entbindungsröhren oder andere Leitungsröhren, um das Wasserstoffgas, welches durch den Canal ii beim Oeffnen des Hahnes ausströmt, zu benutzen. Vermittelst der Platte b des Hahnes und der Kappe o ist dieser Apparat in dem Brett cc befestigt.

22. Für kleinere Mengen Wasserstoff wendet man am zweckmäßigsten ein Glasrohr a an, welches einen Durch- in welchem kleinere messer von 1½ Zoll hat und 10 Zoll lang ist; an dieses ist das Mengen

vorräthig hat.

engere Rohr d, welches einen Durchmes-Wasserstoffser von 2 Lin. und ebenfalls eine Länge von 10 Zoll hat, angeblasen. Der untere Theil des Robres a ist so zusammengezogen, dass die Oeffnung desselben nur 1 Zoll beträgt; er muss etwas stark im Glase sein, damit er nicht leicht zerbricht. Durch diese Oeffnung werden Zinkstücke mit einem Kupfer- oder Messing-

drahte unten umwickelt, hineingeschoben; den Draht windet man zuletzt zu einer Spirale, die gegen die Wände des Glasrohrs so stark federt, dass das Zink nicht herausfällt. Das Glasrohr d verbindet man mittelst eines Kautschuckrohrs mit einem messingenen Rohr, das mit einem Hahne versehen ist. Ein Theil dieses messingenen Rohres geht in das Glasrohr dhinein, damit dieser Theil des Apparates bei der Beweglichkeit des Kautschuckrohrs eine ge-

wisse Festigkeit erhält. Dicht am Hahn ist das Messingrohr genau so dick, wie das Glasrohr, damit das Kautschuckrohr gut luftdicht schließt. Auf der andern Seite des Hahnes ist ein kleines Rohr rechtwinklig angeschroben, dessen Ende mit einem Entwickelungs-10hr und den nöthigen Reinigungsapparaten verbun-

den ist. Das Rohr a stellt man in einen Cylinder, der etwas weniger als doppelt so hoch wie dasselbe ist und giesst, indem man den Hahn öffnet, so viel verdünnte Schwefelsäure in den Cylinder, bis sie etwas in das enge Rohr d hineinsteigt. Im Uebrigen benutzt man den Apparat wie den vorhergehenden.

Vollkommen reines Wasserstoffgas erhält man, wenn man schwefel- und arsenikfreies Zink anwendet, welches man bisweilen im Handel erhält, sonst sich durch Destillation verschaffen muss (s. Bd. II, Zink). Von Arsenik und Schwefelwasserstoff kann man das Gas auch reinigen, wenn man es zuerst durch ein glühendes, dann durch ein Rohr leitet, worin Leinwand, mit Quecksilberchlorid getränkt, sich befindet, und endlich durch ein Rohr mit Kali.

Brennbare Körper verlöschen im Wasserstoffgase.

23. Füllt man eine Glocke mit Wasserstoffgas, hält sie, nachdem man sie mit einer Glasplatte verschlossen hat, in die Höhe, und steckt von unten, indem man die Glasplatte wegnimmt, ein brennendes Licht hinein, so wird dieses, wenn Wasserstoffgas und atmosphärische Luft sich etwas gemengt haben, das Wasserstoffgas unten mit Detonation entzünden, in der Glocke aber sogleich verlöschen.

Schwaches Licht und

24. Obgleich die Wasserstoffflamme nur hohe Tem- wenig leuchtet, so ist sie doch sehr heiss, denn man kann ratur der durch keine andere chemische Verbindung sich eine so Wasserstoff- hohe Temperatur verschaffen, als durch die Verbrennung



des Wasserstoffs. Wenn man Sauerstoffgas durch eine Wasserstoffflamme strömen läfst, so schmelzen in der Spitze der Flamme die Substanzen, welche am schwersten schmelzbar sind, z. B. Thonerde, Kieselerde und Platin, mit Leichtigkeit. Man kann diesen Versuch

gerade so wie mit der Spirituslampe vor dem Gasbehälter anstellen, indem man dem Rohre, was zur Entwickelung des Wasserstoffs angewandt wird, noch eine Krümmung nach oben giebt.

25. Die höchste Temperatur, welche man durch einen Verbrennungsprocess erreichen kann, erhält man, wenn man Wasserstoffgas und Sauerstoffgas mit einander ge-

Das Knallgasgebläse.



mengt verbrennen lässt. Man verbindet dae Rohr W mit dem Der Habn Hahn des Wasserstoff - Behäl-

Knaligas-

ters, das Rohr S mit dem des Sauerstoffbehälters. Aus der Mitte der Spitze strömt das Sauerstoffgas, und rund um dasselbe das Wasserstoffgas aus; durch 3 Schrauben, die an das innere Rohr drücken, wird dessen Eude rund herum von dem des äuseern in gleichem Abstand erhalten. Zuerst lässt man Wasserstoffgas ausströmen, zündet es an, und dann öffnet man allmählig den Hahn des Sauerstoffbehälters; in dem Verhallnis, wie Sauerstoff zuströmt, wird die große Wasserstoffflamme kleiner. Am kleinsten ist sie, wenn auf 2 Maass Wasserstoffgas 1 Maass Sauerstoffgas ausströmt; bei einer größeren Menge Sauerstoff wird sie wiederum größer. In die kleine Flamme hält man entweder die Gegenstände, welche man erhitzen will, vermittelst einer Platinzange, oder man legt sie auf Graphit. Am ausgezeichnetsten sind die Lichterscheinungen, welche man hervorbringt, wenn man Kalk oder andere Körper, die mit einem intensiv weissen Lichte leuchten, n diese Flamme hält.

26. Mengt man 2 Maass Wasserstoffgas mit 5 Maass Detonation atmosphärischer Luft, und zündet das Gemenge an, so chemischen entsteht ein hestiger Knall, eine Detonation, die durch Verbindundas Verbrennen des Wasserstoffs hervorgebracht wird. Das Stickstoffgas der atmosphärischen Luft trägt nichts

zum Verbrennen bei; wendet man daher, statt 5 Maass atmosphärischer Luft, 1 Maass Sauerstoffgas an, so ist die Detonation weit heftiger. Bei einer großen Anzahl von chemischen Verbindungen und Zersetzungen findet eine solche Detonation Statt; die Erklärung derselben ist da-Nimmt man ein Pennal oder eine Wodurch her von Interesse. Dose, deren Deckel gut schliesst, und zieht den Deckel Detonation? sehr schnell herunter, so bemerkt man eine ähnliche schwache Detonation; zieht man ihn langsam herunter. so bemerkt man sie nicht. Zieht man den Deckel schnell herunter, so wird die atmosphärische Luft, die inwendig in der Dose ist, ausgedehnt, und die aussere Luft kann nicht in den verdünnten Luftraum zwischen dem Deckel und der Dose hineindringen, in dem Augenblick aber. wenn der Deckel vollständig abgezogen wird, stürzt sie hinein: das schnelle Zusammenstürzen der Luft bewirkt den Laut. Durch die Verbindung des Sauerstoffs und Wasserstoffs, die beide gasförmig sind, wird Wasser erzeugt, das zuerst eine sehr hohe Temperatur hat, durch die umgebende kalte atmosphärische Luft aber schnell zu tropfbar-flüssigem Wasser erkaltet wird. Das tropfbar-flüssige Wasser nimmt einen mehr als tausendfach kleineren Raum als der heisse Wasserdampf ein, und das plötzliche Zusammenfallen der atmosphärischen Luft bewirkt die Detonation, wie bei der Dose, nur stärker. Ja sogar der Donner ist, nur im Großen, etwas ganz ähnliches; bei der elektrischen Entladung der Wolken wird die atmosphärische Luft plötzlich zusammengedrückt, und gleich darauf dehnt sie sich wieder aus. Durch dieses Zusammendrücken und das gleich darauf folgende Ausdehnen entsteht der Donner.

Chemische Harmonica.

entsteht

27. Man kann durch schnell auf einander folgende Detonationen einen musikalischen Ton hervorbringen. In einem Rohre, z. B. einem Glasrohre von 2 Fuss Länge, wird die Luft in Schwingungen versetzt, wenn durch irgend einen Körper eine schuelle Bewegung derselben an dem einen Ende hervorgebracht wird; so wird z. B. durch die Zinken einer gewöhnlichen Gabel oder einer Stimmgabel, die ungefähr 500 Schwingungen in der Secunde macht, der Grundton in dem Rohre hervorgebracht. Man kann, wie mit der Stimmgabel, die Luft gleichfalls durch eine Wasserstoffflamme zum Tönen bringen. Läst man



Wasserstoffgas aus einer gewöhnlichen Entbindungsflasche mit einem rechtwinklicht nach oben gebogenen Rohr oder aus einer Flasche a ausströmen und zündet es an, nachdem man es so lange sich hat entwickeln lassen, bis alle atmosphärische Luft dem Gefässe entfernt ist, so muss man abwarten, indem man zu wiederholten Malen ein offenes Glasrohr b über die Flamme hält, bis die Flamme sich bis zu einem bestimmten Punkt vermindert hat; dann hört man

einen Ton, und zugleich bemerkt man eine Verlängerung der Flamme und eine zitternde Bewegung derselben. Die Verbrennung geschieht dann so, dass durch den regulirten Luststrom kleine Antheile Wasserstoffgas sich mit der atmosphärischen Lust mengen und detoniren, und wieder mengen und detoniren; auf diese Weise wird ein plötzliches Ausdehnen und Zusammenfallen der atmosphärischen Lust hervorgebracht. Nähert sich die Anzahl der kleinen Detonationen, die in einer Secunde Statt finden, der Anzahl von Schwingungen, die die Lustsäule im Glasrohre in einer Secunde macht, so erhält man den Grundton der Lustsäule; beträgt sie ungefähr zwei Mal so viel, so erhält man die nächst höhere Octave.

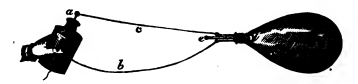
Entsündung

28. Der elektrische Funke entzündet, eben so wie durch den ein brennender Holzspahn, ein Gemenge von Wasserstoffgas und Sauerstoffgas, und da diese Entzündung in einem verschlossenen Raum Statt finden kann, so giebt dies zu mannigfaltigen Versuchen Gelegenheit.

Man kann das Rohr, worin man das Gemenge macht,

wie eine Pistole oder ein Kanon fassen lassen. Inwendig in dem Rohre stehen zwei Drähte mit ihren Spitzen a einander gegenüber, die außerhalb des Rohres kleine Knopfe b baben. Aus dem Entbindungsrohre des . Wasserstoffgasapparates, über welches man das Robr hält, lässt man etwas Wasserstoff-

gas in dasselbe hineinsteigen, und verschließt es dann mit einem Kork c. Hält man den Finger an den einen Knopf, und nähert den andern dem Deckel eines Elektrophors. oder dem Conductor einer Elektrisirmaschine, so springt der elektrische Funke von einer Spitze a zur andern über, und entzündet das Gemenge. Die Verbindung findet mit starker Explosion Statt und der Kork wird fortgeworfen. Unterrichtender ist folgender Versuch: Eine sehr große Blase füllt man mit 2 Maass Wasserstoffgas und 1 Maass Sauerstoffgas, indem man das Glasrohr e, nachdem die atmosphärische Luft aus der Blase ausgedrückt worden ist, durch ein Kautschuckrohr mit dem Hahn / der Gasbehälter verbindet:



nach dem Glasrohre g der Gasbehälter (s. oben §. 7.) bestimmt man das richtige Verhältniss der Gasarten, die man in die Blase hineintreten lässt. Außer dem Glasrohre e, das nach dem Füllen mit Wachs verkittet wird. gehen noch zwei Drähte durch den Kork, deren Spitzen

in der Blase umgebogen sind und einander ganz nahe Außerhalb stehen diese Drähte mit gegenüber stehen. zwei andern Drähten ei und b in Verbindung, denen man eine bedeutende Länge, etwa von 20 bis 30 Fuss, giebt. Verbindet man nun den Draht b mit der äusseren Belegung einer geladenen Leidener Flasche, so springt, wenn man den Draht c mit dem Knopfe a der Flasche berührt, der elektrische Funke bei i über und entzündet das Gasgemenge, die Blase wird zersprengt, und man sieht eine große Feuermasse.

Nicht allein ein brennender Holzspahn oder der Entzändung 27. elektrische Funke entzünden ein Gemenge aus Wasser-Wasserstoffstoffgas und Sauerstoffgas, sondern auch ein glimmender gases durch Holzspahn, ein Platindraht bis 50° erwärmt, Platinblech, tes Platin. kalter Platinschwamm (metallisches Platin in sehr fein vertheiltem Zustande) bewirken dieses. Wenn man auf einen Platindeckel, Porcellandeckel, oder auf ir-



gend eine andere Platte b. die man, wenn sie auf einem Tiegel a liegt, bequem bewegen kann, Platinschwamm legt und darauf Wasserstoffgas durch ein Glasrohr d strömen lässt, so fängt durch die Hitze, die sich bei der

Verbindung des Wasserstoffgases mit dem Sauerstoffgase der atmosphärischen Luft entwickelt, das Platin zuerst an zu glühen, und entzündet dann das Wasserstoffgas. Diese Eigenschaft, sich leicht, durch Berührung (Contact) mit andern Körpern, mit Sauerstoff zu verbinden, ist besonders beim Wasserstoff ausgezeichnet, obgleich andere brennbare Gasarten sie gleichfalls besitzen. Im Allgemeinen verbindet sich jeder fein vertheilte metallische Körper sehr leicht mit dem Sauerstoff, oder befördert, wenn er zu den edlen Metallen gehört, die Verbindung des Sauerstoffs mit brennbaren Gasen. Ich werde beim Verbrennen der Körper in der Luft, und insbesondere bei der Lehre von den Contactsubstanzen, auf diese Erscheinung weitläufig zurückkommen.

Leichtigkeit des VVasserstoffgases.

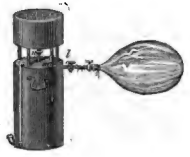
30. Füllt man einen Cylinder mit Wasserstoffgas, und stellt ihn nur einen Augenblick unbedeckt hin, so ist das Gas, was er enthält, nicht mehr entzündbar, das Wasserstoffgas entweicht sogleich; hält man dagegen den Cylinder mit der Oeffnung nach unten, so bleibt das Gas weit länger darin zurück. Füllt man eine tubulirte Glocke mit Wasserstoffgas, und nimmt, nachdem man sie aus der Gaswanne auf einer Glasplatte herausgehoben hat, die Glasplatte und den Stöpsel des Tubulus zugleich



weg, so bildet sich, wenn man sogleich einen angezündeten Holzspahn über den Tubulus hält, eine große Flamme. Kehrt man einen mit Wasserstoffgas gefüllten Cylinder b so um, daß über seiner Oeffnung ein anderer Cylinder a sich befindet, und zieht die Glasplatte, womit der Cylinder b verschlossen war, weg, so wird gleich nacher das Gas, welches der Cylinder a enthält, sich entzünden lassen;

das Wasserstoffgas ist also in die Höhe gestiegen.

Alle diese Versuche zeigen, das das Wasserstoffgas sehr viel leichter als die atmosphärische Luft ist. Besser sieht man dies noch, wenn man eine Blase mit Wasserstoffgas füllt. An eine gut getrocknete Blase wird ein



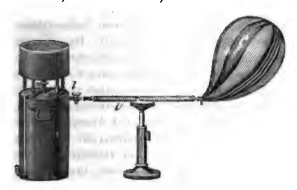
Hahn fest angebunden, welcher, nachdem man die atmosphärische Luft aus der Blase herausgedrückt hat, durch ein Kautschuckrohrmit dem Hahn / des Gasbehälters verbunden wird. Oeffnet man beide Hähne und den Hahn m, so

fliesst durch diesen das Wasser aus dem oberen kupfer-

nen Cylinder in den unteren, und das zusammengedrückte Gas im Gasbehälter strömt dann durch den Hahn / in die Blase; ist die Blase gefüllt, so verschließt man die Hähne und macht das Kautschuckrohr vom Hahn / los. An das Kautschuckrohr kann man nun ein Glasrohr befestigen. Taucht man die Spitze dieses Glasrohres in Seifenschaum, so bleibt ein wenig im Glasrohre davon zurück; drückt man dann die Blase, so erhält man Seifenblasen, die mit Wasserstoffgas gefüllt sind und schnell in die Höhe steigen. Wenn man auf ähnliche Weise die Blase mit einem Gemenge von Sauerstoffgas und Wasserstoffgas, in dem Verhältnisse, wie sie Wasser bilden, mengt, so steigen die Seifenblasen gleichfalls noch in die Höhe, können mit einem Licte entzündet werden und detoniren.

31. Das Wasserstoffgas ist ungefähr 14½ Mal leichter, als die atmosphärische Luft. Ein Ballon von Goldschlägerhaut, mit Wasserstoffgas gefüllt, steigt schon in die Höhe, wenn er nur einen Durchmesser von 6 Zoll hat; er wiegt dann ungefähr 35 bis 36 Gran, und das Wasserstoffgas, was hineingeht, ungefähr 5 Gran, also Ballon und Wasserstoffgas zusammengenommen wiegen 40 bis 41 Gran. Man füllt den Ballon fast eben so wie die Blase, nur mit dem Unterschiede, dass man das Gas erst durch ein Rohr, in welchem Chlorcalcium befindlich ist, streichen lässt; diese Substanz hat eine

Der Luftballon,



große Verwandtschaft zum Wasser, so dass sie, in

Berührung mit feuchten Gasarten, diese sehr schnell austrocknet. Mit dem Hahn / bringt man ein Rohr mit Chlorcalcium i in Verbindung, und daran befestigt man mit einem sehr dünnen seidenen Faden den Ballon: ist der Ballon mit Wasserstoffgas gefüllt, so bindet man ihn mit diesem Faden zu und lässt ihn steigen. Das Wasserstoffgas, welches man zu solchen Versuchen verwendet, ist gewöhnlich unrein und nicht mehr als 10 Mal leichter als atmosphärische Luft; also würde die atmosphärische Luft, die denselben Raum wie der Ballon einnimmt, 50 Gran wiegen, daher 9 bis 10 Gran schwerer sein, als das Wasserstoffgas und der Ballon zusammengenommen. Macht wan den Ballon aus Postpapier, so muss er etwas größer sein. Zur Luftschiffahrt wendet man einen Ballon aus Taffet an, der mit einem Firniss überzogen wird. In einen Ballon von 20 Fuss Durchmesser gehen ungefähr 4000 Cubik-Fuß Wasserstoffgas hinein; außer dem Taffet trägt er noch 255 Pfund. Ein Ballon, dessen Durchmesser 30 Fuss beträgt und der daher ungefähr 14000 Cubik-Fuss Gas aufnehmen kann, trägt 928 Pfund.

Verbindungen

32. Nur mit wenigen einfachen Körpern verbindet vvasserstoff, sich der Wasserstoff; mit einigen direct. z. B. mit dem Sauerstoff und dem Chlor, wenn man ein Gemenge dieser Körper mit Wasserstoffgas entzündet; mit andern durch Zersetzung von schon gebildeten Verbindungen, z. B. mit dem Schwefel, wenn man Schwefeleisen mit Wasser und Schwefelsäure übergießt. Das Wasser wird eben so zersetzt, als wenn man metallisches Eisen genommen hätte, indem sich schwefelsaures Eisenoxydul bildet; der Wasserstoff des Wassers aber vereinigt sich mit dem Schwefel und bildet Schwefelwasserstoffgas. Nur drei Metalle: Tellur, Antimon und Arsenik, können mit dem Wasserstoff verbunden werden; die fibrigen zeigen keine Verwandtschaft dazu. Am zahlreichsten sind die Verbindungen des Wasserstoffs mit dem Kohlenstoff;

außerdem findet sich der Wasserstoff in fast allen thierischen und vegetabilischen Substanzen.

#### Saucratoff und Wasscratoff.

#### 1. Wasser.

Sauerstoff und Wasserstoff sind gasförmig; der durch ihre Verbindung entstehende Körper ist dagegen tropfbarfitssiges Wasser, das einen Raum einnimmt, der weniger als ein Zweitausendtheil von dem Raum beträgt, den beide Gasarten vor ihrer Vereinigung einnahmen. Mengt man daher beide Gasarten in einem durch Quecksilber abgesperrten Gefäs in dem Verbältnis, in welchem sie Wasser bilden, und entzündet das Gemenge, so werden die Gasarten verschwinden, und das Quecksilber wird das ganze Rohr füllen, bis auf den kleinen Raum, den das gebildete Wasser einnimmt.

31. Um dies Verhältnis auszumitteln, wendet man Eintheilung ein starkes Glasrohr a (pag. 30.) an, dessen Inhalt man eines Glasrohr in gleiche Theile theilt. Diese Eintheilung geschieht verhalte nach. mittelst eines Maasses, wozu man ein kleines Glasrohr anwenden kann, das an einem Ende zugeblasen und am

andern Ende matt abgeschliffen ist. Man füllt dieses Maass mit Quecksilber, und streicht das überstüssig zugesetzte mit einer mattgeschliffenen Glasplatte ab; dies Maass dient als Einheit. Soll

diese Einheit ein Cubik-Zoll oder Cubik-Centimeter sein, so schleift man das Glasrohr so weit ab, bis eine Quantität Quecksilber hineingeht, die dem Gewichte eines Cubik-Zolls oder Cubik-Centimeters Quecksilber entspricht. Das starke Glasrohr füllt man nun vermittelst dieses Maases mit Quecksilber, und bemerkt bei jedem Maase, das man hineingiesst, den Stand des Quecksilbers entweder mit einem Diamanten, oder man überzieht die eine Seste des Rohres mit einer dünnen Schicht von Wachs oder Kupserstechersirnis, worauf man den Stand des Queck-

silbers vermittelt einer Stahlspitze mit einem so tiefen Strich angiebt, dass das Glas entblösst wird. Die Schicht überpinselt man nachher mit einer Auflösung von Fluisspathsäure in Wasser, wodurch, wie ich späterhin anführen werde, der Strich in's Glas eingeätzt wird; das Glas reinigt man alsdann von der aufgetragenen Masse.

1 Maals Sauergas.

34. In das Glasrohr a muss man nun, indem man stoffgas verbindet sich es durch Quecksilber absperrt, das Gasgemenge hineinmit 2 Maass bringen. Zur Entzündung giebt es zwei Methoden: man Wasserstoff-kann den elektrischen Funken anwenden, und dies ist die beste Methode, oder Platinschwamm. Um den elektrischen Funken zur Entzündung anzuwenden, werden oben in's Glasrohr einander gegenüber zwei Löcher gebohrt, in welche Drähte von Platin oder von Eisen be fest eingekittet oder eingeschmolzen werden; die Spitzen der Drähte müssen inwendig im Glasrohre ein wenig von einander entfernt stehen. Bringt man an dem einen Draht b eine kleine Kette, oder irgend einen metallischen Leiter an, um den Draht mit der Erde zu verbinden, und



berührt das äußere Ende des andern Drahtes c mit dem Deckel eines geladenen Elektrophors, so springt der elektrische Funke von der Spitze des einen Drahts zu der des andern über. Man kann eben so gut dazu eine geladene Leidener Flasche anwenden: bringt man die äussere Belegung der Flasche mit dem einen Draht in Verbindung, und berührt alsdann mit dem Knopfe der Flasche den andern Draht, so springt der Funke gleichfalls bei den Spitzen im Innern des Glasrohres über.

Um diesen Versuch genau anzustellen, füllt man das getheilte Glasrohr zuerst mit Quecksilber, und stellt es in ein Gefäss mit Quecksilber; dann lässt man Sauerstoffgas, das aus chlorsaurem Kali dargestellt wird, hineintreten, und bestimmt genau die Menge dem Maasse nach, indem das Rohr so tief in das Quecksilber hineingetaucht wird, bis das Quecksilber im Glasrohre und im Gefässe gleichen Stand hat. Hierauf stellt man es wieder höher, läst reines Wasserstoffgas hinzutreten, und bestimmt dessen Menge eben so, wie die des Sauerstoffgases. Nimmt man bei einem Versuch etwas mehr Sauerstoffgas, als 1 Maass auf 2 Maass Wasserstoffgas, so wird man sinden, dass nach der Entzündung durch den elektrischen Funken etwas Sauerstoff zurückbleibt, und gerade so viel, als man zu viel angewandt hatte; nimmt man etwas mehr Wasserstoffgas, so bleibt nach dem Verbrennen gerade so viel Wasserstoffgas zurück, als man mehr als 2 Maass angewandt hatte.

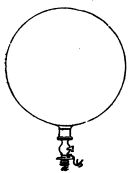
Es folgt aus diesem Versuche, den man mit der größsten Genauigkeit anstellen kann, daß Wasserstoffgas und Sauerstoffgas sich genau in dem Verhältnisse wie 2 Maaß zu 1 Maaß verbinden, um Wasser zu bilden. Alle gasförmigen Körper verbinden sich unter einander nach ähnlichen einfachen Verbältnissen in Maaßen.

Statt des elektrischen Funkens kann man sich auch des Platinschwamms bedienen, um in dem mit Quecksilber gesperrten Glasrohre ein Gemenge von Wasserstoffgas und Sauerstoffgas zu Wasser zu verbinden. Wenn man 1 Theil Platinschwamm mit 4 Theilen Thon mengt und zu einer Kugel formt, die man vor der Anwendung ausglüht, so geht die Verbindung des Wasserstoffgases und Sauerstoffgases, nachdem man die Kugel in das Gemenge hat hinaufsteigen lassen, allmählig vor sich.

Hat man in der Kugel einen Platindraht eingeknetet, so kann man daran einen feinen ausgeglühten eisernen Draht befestigen, und die Kugel, nachdem die Verbindung Statt gefunden hat, aus dem Glasrohre wieder herausuehmen.

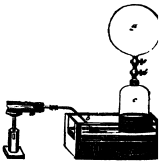
33. Wenn man die Zusammensetzung chemischer Bestimmung Verbindungen dem Maasse nach kennt, so kann man, des spec. Gew. Wenn man das spec. Gewicht der Gasarten, die darin mit

einander verbunden sind, kennt, die Zusammensetzi dem Gewichte nach berechnen. Unter dem specifische Gewichte einer Gasart versteht man das Gewicht die Gasart im Vergeiche mit dem Gewichte der atmosphischen Luft, wenn die Gasart und die atmosphärische Leinen gleich großen Raum einnehmen, und das Gewider atmosphärischen Luft als Einheit angenommen wir Das specifische Gewicht einer Gasart bestimmt man, dem man, wie ich im physikalischen Theile dieses Leibuchs weitläufiger anführen werde, dieselbe Glaskugel is wasserfreier Luft gefüllt, luftleer und mit der Gasart gefündwägt. Man wendet dazu eine Kugel von ungefähr 5 C. Z. Inhalt an, schraubt sie auf die Luftpumpe, pum



sie leer, und lässt alsdann, nac dem man die Schraube a mit onem Rohr mit Chlorcalcium ve bunden hat, langsam atmosphäs sche Luft einströmen, welcher d Chlorcalcium das darin enthatene Wassergas, womit es sie verbindet, entzieht. Die Kug wägt man, pumpt sie darauf au und bestimmt das Gewicht de ausgepumpten Luft. Die Gasa

lässt man in eine Glocke c treten, in welche man mit einer Handpumpe Quecksilber, bis sie vollständig gefüllt war, hinaufgezogen hatte. Das Gas lässt man durch ein Rohr mit Chlorcalcium gehen, legt in die Glockeenoch Chlorcalcium, und wenn die Gasart von Säuren zu reinigen ist, Kali hinein. In dem Werksleife



hinein. In dem Verhältnis, wie das Gas in die Glocke tritt, öffnet man von Zeit zu Zeit den Hahn der Kugel

and den der Glocke, bis das Niveau des Quecksilbers ansser- und innerhalb der Glocke dasselbe ist. Was die mit den Gas gefüllte Kugel mehr wiegt, als die ausgepumpte, ist das Gewicht des Gases, welches in den Raum der ausgepumpten Lust hineingetreten ist. Das Gewicht der Luft verhält sich zum Gewicht des Sauerstoffs und des Wasserstoffs, welche denselben Raum cinnehmen, wie 1:1.1057:0,0691; dieses Verhältnis nennt man also das specifische Gewicht des Sauerstoff- und Wasserstofigases. Den Inhalt der Kugel findet man, wenn man sie mit Wasser füllt und wägt, und zwar, wenn man des Gewicht des Wassers mit 12 dividirt, in Cubik-Zellen, denn 1 Cubik-Zoll Wasser wiegt bei 1830 13 Loth. Hat man bestimmt, wie viel von atmosphärischer Luft oder von Sauerstoff in die Glocke hineingeht, so kann man daraus das Gewicht eines Cubik-Zolls derselben berechnen. Ein Cubik-Zoll Luft wiegt bei 0 ° 0,381 Gran und 1 Cubik-Zoll Sauerstoff 0,4213 Gran, nach den allgemein eingeführten französischen Gewichten wiegt 1 Cub.-Centimeter Wasser bei 4.1° 1 Gramm, also 1 Cub.-Cent. Luft 0.0012987 und 1 Cubik-Centimeter Sauerstoffgas 0,001436 Gramm.

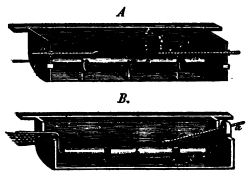
34. Das specifische Gewicht des Wasserstoffgases Zusammenbeträgt 0,0691, das des Sauerstoffgases 1,1057. Nun setsung des Verbinden sich 2 Maafs Wasserstoffgas und 1 Maafs Gewichte Sauerstoffgas zu Wasser. Also verbinden sich, dem Genach. wichte nach, 2.0,0691 = 0,1382 Wasserstoff mit 1,1057 Sauerstoff und bilden 1,2439 Wasser; in 100 Theilen Wasser sind daher enthalten:

88,89 Sauerstoff, 11,11 Wasserstoff,

dem 1,2439: 1,1057 :: 100: 88.89.

35. Das spec. Gewicht von Dämpfen, d. h. von Bestimmung geschrmigen Substanzen, welche bei der gewöhnlichen des spec. Gew. Temperatur fest oder flüssig, und bei erhöhter gasförmig sind, bestimmt man, indem man in ein weites Glasrohr

von dem festen oder flüssigen Körper ungefähr 30 Mal mehr hineinbringt, als davon hineingeht, wenn er Gasform angenommen hat, und das Glasrohr zuschmilzt, nachdem



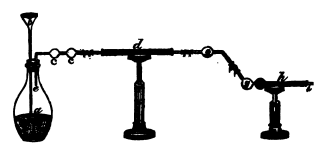
man es in kochendem Wasser A, oder in einer leicht schmelzbaren Metallmischung B, oder in erhitzter Luft erhitzt hat, bis alle Luft und das, was von der Substanz im Ueberschuss zugesetzt worden, aus dem Rohre ausgetrieben ist, welches alsdann nur mit dem Dampse gefüllt ist. Wenn man die Temperatur, wobei man das Rohr zuschmilzt, das Gewicht des zugeschmolzenen Rohres mit der Substanz und das Gewicht des mit trockner Lust und des mit Wasser gefüllten Rohres bestimmt hat, so berechnet man daraus, wie viel Lust bei der Temperatur, bei welcher man das Rohr zuschmilzt, und wie viel von dem Dampse nach dem Zuschmelzen in dem Rohre enthalten war. Ich werde in dem physikalischen Theile dieses Lehrbuchs weitläusiger ansühren wie man das spec. Gewicht der Gasarten und der Dämpse findet.

Das spec. Gewicht des Wasserdampfes hat man zu 0,6235 gefunden. Aus dieser Bestimmung folgt, dass 1 Maass Wassergas aus 1 Maass Wasserstoffgas (= 0,0691) und ½ Maass Sauerstoffgas (= 0,55285) besteht und darnach berechnet würde das spec. Gewicht des Wasserdampfs 0,62195 betragen, was mit der Beobachtung so genau als man es bei der angesührten Methode erreichen kann, übereinstimmt. 100 Th. Sauerstoff verbinden sich also

mit 12,5 Th. Wasserstoff und geht man von der Voraussetzung aus, dass in 1 Maass Sauerstoffgas eben so viel Atome enthalten sind als in 1 Maass Wasserstoffgas, so Atomgewicht ist H=6,25 und 1 Atom Wasser besteht aus O+2H. des VVasser-Die Formeln können jedoch die Zusammensetzung der Körper ohne irgend eine Bücksicht auf die atomistische Hypothese angeben, indem durch sie bloss das Gewichtsverhältnis bezeichnet wird, in welchen die Körper sich verbinden; diese Gewichtsverhältnisse nennt man Aequi. Aequivalente. valente. Für eine solche Bestimmung würde es zweckmässiger sein, wenn das Zeichen für Wasserstoff, H. gleich 12,5 ware, weil dies das gewöhnliche Verbindungsverhältnis desselben ist, und dann würde das Wasser aus O+H bestehen. Da aber theils die Annahme von 2 Atomen Wasserstoff im Wasser und ähnliche Annahmen von 2 Atomen beim Chlor, Brom, Jod u. s. w. durch viele Gründe gerechfertigt sind, theils in den verbreitetsten chemischen Schriften angenommen worden; so ist es am besten bei den Körpern, wo solche Verhältnisse vorkommen, mit einem Strich durch das Zeichen anzugeben, dass damit 2 Atome bezeichnet sind. Die Formel für das Wasser würde also sein: H: und auf diese Weise werden also die Zeichen, unabhängig von der atomistischen Hypothese, das Gewichtsverhältniss, in welchem die Körper sich verbinden, außerdem aber auch noch das Verhältnis nach der atomistischen Theorie angeben.

36. Eine ganz andere Methode giebt genau das-Reduction selbe Verhältnis für die Zusammensetzung des Wassers. Von Verschiedene Metalloxyde nämlich werden durch Was-durch Wasserstoff zersetzt, wenn man sie etwas damit erhitzt, z. B. serstoffgas. Eisenoxyd, Kobaltoxyd, Kupferoxyd und mehrere andere. Aus dem Gewichtsverlust, den das Metalloxyd erleidet, und dem Gewicht des gebildeten Wassers kann man die Zusammensetzung des Wassers finden. In einer Flasche a entwickelt man nach der bekannten Weise langsam Wasserstoffgas. Da gewöhnlich damit etwas Wasser-

dampf gemengt ist, so hat das Rohr e zwei Kugeln ee, worin das Wasser, welches sich verdichtet, zurückbleibt. Der Wasserdampf, der sich dort nicht zu Wasser verdichtet, wird in dem Rohre d, worin sich Chlorcalcium befindet, welches eine große Verwandtschaft zum Wasser hat, dem Wasserstoffgase vollständig entzogen, so daß es ganz trocken in die Kugel e kömmt. In dieser Kugel befindet sich ein Metalloxyd, z. B. Kupferoxyd; wird dieses mit einer Spirituslampe, nachdem sich der Apparat mit Wasserstoffgas angefüllt hat, nur etwas erwärmt, so fängt es an zu glühen, indem der Sauerstoff desselben mit Wasserstoff zu Wasser sich verbindet,

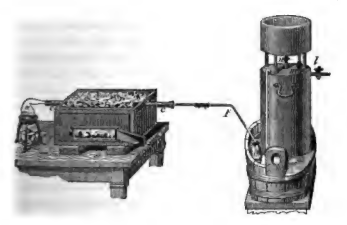


wodurch die hohe Temperatur erzeugt wird. Das gebildete Wasser tritt durch das in eine Spitze ausgezogene Rohr in die Kugel g, welche, damit das fortdaudauernd sich entwickelnde Wasserstoffgas keine Wasserdämpfe mit sich wegführe, mit einem Rohre mit Chlorcalcium h verbunden ist, das sich mit dem, dem Wasserstoffgase etwa beigemengten Wasser verbindet. Das überschüssige Wasserstoffgas geht durch das Glasrohr i fort. Vor der Operation hat man die Kugel e gewogen, zuerst leer und dann mit dem Kupferoxyd, und so das Gewicht des Kupferoxyds bestimmt; dann hat man gleichfalls die Kugel g mit dem Chlorcalciumrohr h gewogen. Nach der Operation wiegt man die Kugel e wieder, und findet durch den Gewichtsverlust, wie viel Sauerstoff vom Kupferoxyd abgegeben worden ist. Das Gewichts des gebildeten

Wassers findet man durch die Gewichtszunahme der Kugel g und des Chlorcalciumrohres h. Das, was das gebildete Wasser mehr wiegt, als die vom Kupferoxyd abgegebene Quantität Sauerstoff beträgt, ist Wasserstoff, welcher sich mit diesem zu Wasser verbunden hat.

Durch diesen Versuch findet man nicht allein die Zusammensetzung des Wassers mit großer Genauigkeit, sondern es ist auch dies die beste Methode, um die Zusammensetzung der Metalloxyde, denen der Sauerstoff durch den Wasserstoff entzogen werden kann, zu bestimmen.

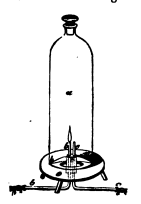
37. Eine andere Methode, die Zusammensetzung des Zersetzung Wassers zu finden, die durchaus kein genaues Resultat des Wassers giebt, aber ein interessantes Beispiel einer Zersetzung des Eisen.



zeigt, ist die Zerlegung des Wassers durch Eisen. In einen Flintenlauf e bringt man eng gewundenen Eisendraht hinein, und zwar nur in den Theil, der durch Feuer gühend erhalten wird. In das eine Ende ist eine Retorte a mit einem Kork luftdicht eingepaßt; in der Retorte befindet sich Wasser, das durch eine Spirituslampe kochend erhalten wird. In das andere Ende ist gleichfalls mit einem Kork ein Glasrohr luftdicht eingepaßt, das mit einem zweiten Rohre f, welches in einen Gas-

behälter geht, durch ein Kautschuckrohr verbunden ist. Wenn die Wasserdämpfe mit dem gewundenen glühenden Eisendraht in Berührung kommen, so werden sie zersetzt, der Sauerstoff des Wassers verbindet sich mit dem Eisen und bildet oxydirtes Eisen, und der Wasserstoff entweicht als Gas und wird im Gasbehälter aufgefangen. Aus der Gewichtszunahme des Eisens findet man annähernd die Quantität Sauerstoff, die mit dem Wasserstoff, den man im Gasbehälter erhalten hat, verbunden war. Das Gewicht des Wasserstoffgases kann man durch das Gewicht des verdrängten Wassers, welches aus dem Gasbehälter bei der Entwickelung des Wasserstoffgases ausfliesst, gleichfalls annähernd berechnen; aus dem spec. Gewicht des Wasserstoffgases und aus dem Gewicht der Luft berechnet man nämlich, wie sich das Gewicht des Wassers zu dem des Wasserstoffgases verhält. Da das Eisen, welches man anwendet, nie rein ist, so kann man kein genaues Resultat durch diesen Versuch erhalten. und es lohnt nicht der Mühe, ihn auf sorgfältigere Weise, als die ist, welche ich vorher angeführt habe, anzustellen.

Darstellung 38. Aus Wasserstoffgas und Sauerstoffgas kann man des Wassers leicht so viel Wasser bereiten, daß man die Eigenschafstoffgas und ten dieses künstlich dargestellten Wassers untersuchen Sauerstoffgas kann. Man wendet dazu ein gläsernes Gefäß an, dessen obere Oeffnung man mit einem Stöpsel verschließen



kann, und in dessen dickem Boden ein so großes Loch angebracht ist, daß der Kork c hindurchgeht. Durch diesen Kork
gehen zwei Glasröhren b und c,
die sich in Spitzen endigen; unterhalb des Korks sind sie in
einen rechten Winkel gebogen,
und an ihrem andern Ende mit
zwei Kautschuckröhren versehen,
wodurch sie mit den Hähnen / von
zwei Gasbehältern verbunden

werden, von denen der eine Sauerstoffgas, der andere Wasserstoffgas enthält. Die Flasche steht auf einem runden Brett, das drei Füse, und in der Mitte ein so großes Loch hat, dass der Kork mit den Röhren bequem durchgeht. Zuerst lässt man durch das Rohr c Sauerstoffgas in die Flasche treten, nimmt nun die Flasche schnell herunter, lässt aus dem Robre b Wasserstoffgas treten und zündet es an, stellt darauf die Flasche wieder auf das Brett und verschließt sie durch den Kork c. Das Wasserstoffgas muss nur mit kleiner Flamme brennen, und nur so viel Sauerstoffgas hinzugelassen werden, dass auf 2 Maass Wasserstoffgas 1 Maass Sauerstoffgas kommt, was man am Glasrohre g (s. S. 7.) des Gasbehälters leicht sieht. Die Wände der Flasche fangen bald an zu beschlagen, und nach einiger Zeit rinnen Tropfen herunter, die sich auf dem Boden bei h sammeln: das Wasser, was man auf diese Weise erhält, verhält sich vollkommen so wie destillirtes Wasser.

39. Das Wasser verbindet sich mit starken Säuren Chemische und mit Basen; gegen diese verhält es sich wie eine Säure, des Wassers. gegen jene wie eine Basis. Viele dieser Verbindungen kann man durch Hitze nicht zerlegen, indem bei einer erhöhten Temperatur die Verbindung flüchtig ist, z. B. das Kalihydrat oder die wässerige Phosphorsäure; wenn man aber zu jenem eine stärkere Säure, zu dieser eine stärkere Basis hinzusetzt, so wird das Wasser ausgetrieben. Es verbindet sich mit den Verbindungen des Chlors. Schwefels u. s. w., mit den Salzen und Doppelsalzen. Da diejenigen Kräfte, wodurch chemische Verbindungen aufgehoben werden, die Kraft z. B., wobei die Substanzen gasförmigen Zustand annehmen, die chemische Verwandtschaftskraft des Wassers wenig oder gar nicht vermindern, so erhält man, wenn diese auch nur sehr schwach ist, sehr zahlreiche Verbindungen desselben; mit einigen Salzen verbindet es sich in vier Verhältnissen, z. B. mit dem schwefelsauren Manganoxydul. Da die

Wärme die chemische Verwandtschaftskraft vermindert, so verbindet sich die größte Menge Wasser mit dem Salze bei einer niedrigen Temperatur. Mit 7 Atomen Wasser krystallisirt das Mangansalz bei 40, mit 5 Atomen bei 15°, mit 4 Atomen bei 20°, und zu dem letzten Atome hat es eine so große Verwandtschaft, dass diese erst, wenn es bis zu 300° erhitzt ist, aufgehoben wird.

40. Die physikalischen Eigenschaften des Wassers können nur in der Physik gründlich abgehandelt werden; sie sind in mannigfaltiger Beziehung von sehr groseer Wichtigkeit und nur im Zusammenhang gründlich zu studiren. Um eine deutliche Anschauung von den Eigenschaften, welche für die Chemie von Wichtigkeit sind, zu geben, eignet es sich weniger als andere Körper, wie z. B. der Schwefel.

Physikalische desselben.

41. Wenn sich im flüssigen Wasser Eis bildet, so Eigenschaftenist die Temperatur stets dieselbe; man bestimmt dadurch den einen festen Punkt am Thermometer, den Nullpunkt. Das Eis schwimmt auf dem Wasser; das Wasser dehnt sich also aus, wenn es fest wird. Um wie viel es sich ausdehnt, ist schwer genau zu bestimmen, weil es gewöhnlich Blasen enthält. Man kann zu dieser Bestimmung dieselben Methoden anwenden, die ich bei der Bestimmung des specifischen Gewichts anderer Substanzen, welche in Wasser löslich sind, anführen werde. Annähernd findet man es leicht, wenn man zu Alkohol. welcher leichter als Wasser ist, so viel Wasser hinzusetzt, dass sich das Eis darin schwebend erhält, und das spec. Gewicht der Flüssigkeit bestimmt. Darnach beträgt das specifische Gewicht des Eises ungefähr 0,94; die Ausdehnung des Wasser beträgt also ungefähr 15 der ganzen Masse. Das Eis, indem es fest wird, bedeckt Seen, Flüsse und stehende Gewässer, und schützt das darunter befindliche Wasser vor dem Gefrieren, und die darin lebenden Thiere vor dem Untergange, da es, als ein schlechter Leiter der Wärme, nur langsam die Wärme vom Wasser an die kältere atmosphärische Luft durch-

läst. Dass das Eis aber überhaupt etwas Wärme durchlässt, also ein Leiter der Wärme ist, wenn auch nur ein sehr schlechter, sieht man daraus, dass bei anhaltendem Frostwetter die Eisdecke immer stärker und stärker wird.

Die Kraft, womit das Wasser sich ausdehnt, wenn es fest wird, ist hinreichend, um Bomben oder andere starke metallene Gefäse, in welche man es eingeschlossen hat, zu zersprengen; so dehnt es, wenn es in Spalten. welche in Holz oder Stein sich finden, gefriert, diese bei jedem Gefrieren immer mehr und mehr aus. Dichte Körper, welche man mit Wasser anfeuchtet, werden durch Gefrieren lockerer, und eine große Anzahl äbnlicher Erscheinungen werden durch diese Eigenschaft des Wassers hervorgebracht.

Die meisten Substanzen ziehen sich zusammen, wenn sie fest werden. Sehr selten findet, wie beim Wasser, eine Ausdehnung Statt; doch ist dieses z. B. unter den Metallen beim Wismuth der Fall.

42. Beim Festwerden des Wassers finden übrigens dieselben Erscheinungen Statt, welche ich beim Krystal-Krystallisiren lisiren des Schwefels (pag. 50) sogleich anführen werde. Ist die Temperatur des Wassers dadurch, dass es bewegt worden ist, allenthalben in einem Gefässe bis auf 0° gesunken, so setzen sich die Eiskrystalle an den Boden und an die Wände an, und vergrößern sich, indem sie, ganz wie beim Schwefel, die tropfbar-flüssige Masse durchziehen; diese Erscheinung findet jedoch nur in freistehenden Gefäsen und in bewegten Gewässern Statt. Das Eis, welches sich so unten auf dem Grunde von Flüssen bilden kann, vermehrt sich so lange, bis es den Stein, woran es sich angesetzt hat, mit in die Höhe nimmt, oder bis die Kraft, womit es im Wasser wegen seines weit geringeren specifischen Gewichtes in die Höhe steigt, groß genug ist, um es von der Stelle, an welcher es unten am Boden festsizt, loszureißen.

Das Eis lässt sich in dünnen Platten ein wenig biegen, kehrt aber sogleich, wenn man aufhört zu biegen.

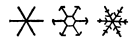
in seine vorige Lage wieder zurück, ist also elastisch; biegt man es stärker, so bricht es entzwei, und gehört also zu den spröden Körpern. Es ist durchsichtig und farblos; in sehr großen Massen zeigt es dieselbe meergrüne Farbe, wie das Wasser.

Krystallform desselben.

43. Von der Krystallform des Eises weiss man nur, dass sie ein regulaires, sechsseitiges Prisma mit einer Endfläche P ist, welche einen rechten Winkel mit den Sei-



gesättigte Auflösung verschiedener Substanzen, z. B. eine Kochsalzauflösung, gefrieren läfst; es gefriert alsdann ein Theil des Wassers, und eine concentrirtere Auflösung bleibt zurück; theils erhält man es aus der Luft, wenn der Wasserdampf daraus unter 0° ausgeschieden wird, als Schnee oder Reif krystallisirt. Die Schneekrystalle sind gewöhnlich so gebildet, dass von einem Mittelpunkte sechs Strahlen ausgehen, die einen Winkel von 60° mit



einander machen, die damit sich wieder andere, die damit Winkel von 60° und 120° maeinander machen; an diese legen

chen, und so bilden sich unzählige Abänderungen, ohne dass man daraus alle Verhältnisse der Krystallform ableiten kann.

Der

44. Der Kochpunkt des Wassers hängt vom Druck Kochpunkt der Luft ab; man bezeichnet den Punkt, wo das Quecksilber im Thermometer steht, wenn das Wasser bei dem mittleren Druck, nämlich bei 760mm Barometerhöhe, kocht, mit 100°. Nimmt der Druck ab, so ist der Kochpunkt niedriger; unter der leergepumpten Glocke der Luftpumpe kocht es unter einer Eisdecke. Die Temperatur, wobei es nicht mehr verdunstet, ist so niedrig, dass man sie noch nicht hat bestimmen können. Die Kraft, womit das Wasser luftförmigen Zustand annimmt, nimmt mit der Temperatur in einem steigenden Verhältnis ab. In einer Luft, welche schon Wassergas enthält, verdunstet es weniger als in trockner; in einer solchen Luft ist diese Kraft also schwächer. Da viele chemischen Verbindungen des Wassers durch diese Kraft zersetzt werden, so werden in dem Verhältnifs, wie die Kraft gröser wird, auch stärkere chemische Verwandtschaften dadurch aufgehoben.

45. Das Wasser löst (absorbirt) alle Gasarten auf, Das Wasser aber von den verschiedenen Gasarten ungleiche Mengen. löst Gasarten aber von den verschiedenen Gasarten ungleiche Mengen. flüssige und Dieses Lösungsvermögen nimmt bei derselben Gasart mit feste Körper der Erniedrigung der Temperatur und bei Vermehrung des Drucks zu. Es löst gleichfalls sehr viele feste und flüssige Substanzen auf; die meisten sind bei einer erhöhten Temperatur darin löslicher, so dass, wenn man eine gesättigte Auslösung erkalten läst, ein Theil des aufgelösten Körpers sich aussondert. In dieser Auslösung ist der ausgelöste Körper nicht verändert, seine Theile liegen zwischen den Theilen des Wassers, so dass sie dadurch gegen einander verschiebbar geworden sind, er also flüssig ist; welches auch das specifische Gewicht des ausgelösten Körpers ist, die Auslösung enthält oben eben so viel davon als unten.

46. Will man eine in Wasser gelöste Substanz, Wie man welche beim Kochpunkt des Wassers nicht flüchtig ist, Substans aus aus der Auslösung erhalten, so erhitzt man die Auslösung ihrer Auslöso lange, bis das Wasser verdampft ist; dieses geschieht ser erhält,





entweder, indem man ein Gefäss mit der Auslösung über freiem Feuer erhitzt, oder es in ein Gefäss stellt, worin man Wasser, oder, wenn man eine höhere Temperatur als 100° anwenden muss, eine Chlorzinkauslösung erhitzt. Bei größeren Mengen wendet man einen Ofen, bei kleinern Mengen und genauen Versuchen eine Spirituslampe Wird die Substanz bei der Kochhitze des Wassers zersetzt, so stellt man ein Gefäss a mit Schweselsäure auf einen Luftpumpenteller, welchen man nach dem Aus-



pumpen von der Luftpumpe abschrauben kann, auf dieses das Gefäss c mit der Auflösung und darüber die Glocke. man leer gepumpt hat, so wird das Wasser, welches verdampft, sogleich von der Schwefelsäure gebunden, und in kurzer Zeit ist das Wasser der Auflösung entfernt. Ist man mit keiner Luftpumpe versehen, und wirkt der Sauerstoff der Luft nicht zersetzend, so kann man die Gefässe cde

mit der Auflösung in ein Gefäss mit Schwefelsäure stellen und darüber eine Glocke stürzen; die Verdampfung erfolgt alsdann nur etwas langsamer.

ie man sie krystallisirt erhält.

47. Will man die Substanz in Krystallen erhalten, so dampft man die Auflösung zur Krystallisation ab, d. h. so lange, bis in einem Tropfen, welchen

man auf eine kalte Glasplatte fallen lässt, beim Erkalten sich Krystalle bilden; wenn man die heiße Auflösung alsdann erkalten lässt, so sondert sich je nach der Löslichkeit der Substanz in kaltem und warmen Wasser ein größerer oder geringerer Theil derselben in Krystallen Die zurückbleibende Flüssigkeit, welche man Mutterlauge nennt, wird wieder zur Krystallisation abgedampft; beim Erkalten derselben bilden sich neue Krystalle. Man setzt diese Operation so lange fort, als man noch Krystalle erhält. Die Krystalle kann man durch

Umkrystallisiren reinigen, indem man bei einer erhöhten Temperatur davon so viel als möglich in Wasser löst und die Auflösung erkalten läfst.

48. Bei der Angabe des specifischen Gewichts flüssiger und fester Körper geht man vom Wasser als Einheit aus. Da sich jeder Körper verschiedentlich durch die Wärme ausdehnt, so muß man stets die Temperatur, bei welcher die Beobachtung gemacht ist, angeben; wird keine angegeben, so gilt die Angabe für 15°.

Das Wasser ist geschmack- und geruchlos, in kleiner Menge farblos, in großer Masse meergrün. Durch die Destillation, welche im physikalischen Theile des Lehrbuchs abgehandelt wird, erhält man es rein; auf einem Platinblech abgedampft, darf ein Tropfen keinen Fleck zurücklassen.

## 2. Wasserstoffsuperoxyd.

49. Auf dieselbe Weise, wie Mangansuperoxyd, ver-Bereitung des halten sich die Superoxyde vieler anderer Metalle gegen VVasserstoff-superoxyds. Sauren: entweder entweicht der Sauerstoff, welchen das Superoxyd mehr enthält, als die Basis, oder die Säure wird höher oxydirt, oder, wie dieses bei vielen Wasserstoffsäuren der Fall ist, er verbindet sich mit dem Wasserstoff eines Theils der zugesetzten Säure zu Wasser, wodurch die mit Wasserstoff verbundene Substanz ausgeschieden wird, mit dem Wasserstoff z. B. der Chlorwasserstoffsäure. Die Superoxyde des Bariums, des Strontiums, des Calciums, des Natriums und Kaliums, zeigen eine ganz andere Zersetzung; der Sauerstoff verbindet sich nämlich mit Wasser und bildet damit eine höhere Oxydationsstufe. Trägt man Bariumsuperoxyd, welches man mit Wasser zu einem dicken Brei anreibt, in kleinen Mengen in kalte verdünnte Chlorwasserstoffsture, welche man sich durch Mischung von 1 Theil concentrirter Chlorwasserstoffsäure und 3 Theilen Wasser bereitet, und zu der man 2 p. C. Phosphorsäure binzusetzt, vermittelst eines Glasstabes und unter

fortdauerndem Umrühren hinein, so löst sich das reine Bariumsuperoxyd, dessen Darstellung ich bei dem Barium weitläufig anführen werde, ohne Entwickelung von Chlor oder Sauerstoff auf, und erst wenn die Flüssigkeit anfängt vollständig gesättigt zu werden, scheiden sich die Metalloxyde, welche im Bariumsuperoxyd etwa noch zurückgeblieben sein konnten, vorzüglich Manganoxyd, Eisenoxyd und Thonerde, als unlösliche phosphorsaure Verbindungen aus, und da mehr Phosphorsäure hinzugesetzt wird, als zur Sättigung dieser Basen nöthig ist. so scheidet sich die überschüssig zugesetzte Phosphorsäure, mit Barvterde verbunden, aus. Die Flüssigkeit trennt man vom Niederschlage vermittelst Filtration durch grobes Papier. Die klare durchgelaufene Flüssigkeit besteht aus einer Auflösung von Chlorbarium und der neuen Wasserstoffverbindung in Wasser. Setzt man fein pulverisirtes schwefelsaures Silberoxyd, dessen Darstellung beim Silber angeführt werden wird, welches nur wenig in Wasser löslich ist, hinzu, so bildet sich Chlorsilber und schweselsaure Baryterde, welche beide in Wasser vollkommen unlöslich sind, so dass durch ein vorsichtiges Zusetzen der richtigen Menge des schwefelsauren Silberoxyds die Auslösung nur Wasserstoffsuperoxyd enthält. Mit dieser verdünnten Auflösung kann man die wichtigsten Erscheinungen, welche das Wasserstoffsuperoxyd darbietet, hervorbringen.

Will man das Wasserstoffsuperoxyd wasserfrei darstellen, so setzt man zu der Auflösung des Chlorbariums und des Wasserstoffsuperoxyds eben so viel concentrirte Chlorwasserstoffsäure und Phosphorsäure hinzu, als man vorher angewandt hatte, sättigt diese mit Bariumsuperoxyd ab, filtrirt und setzt wieder eben so viel Säure hinzu, und erkaltet die Auflösung so stark als möglich; es krystallisirt Chlorbarium heraus. Zu der von den Krystallen abgegossenen Flüssigkeit setzt man wieder eben so viel Bariumsuperoxyd, und wiederholt diese Operation so lange, als es ohne zu großen Verlust durch

die Zerlegung des Wasserstoffsuperoxyds geschehen kann; denn zerlegt man das Chlorbarium geneu durch schwefelsaures Silberoxyd, und verdampft die Auflösung unter der Glocke der Luftpumpe vermittelst Schwefelsäure, denn das Wasser ist viel flüchtiger als das Wasserstoffsuperoxyd.

50. Das wasserfreie Wasserstoffsuperoxyd ist eine Eigenschaften syrupsdicke, farblose Flüssigkeit von 1,453 specifischem Wasserstoff-Gewicht. Man hat sie noch nicht fest erhalten können; superoxyds. sie hat einen eigenthümlichen, ekelerregenden Geschmack und Geruch.

Schon bei 20° fängt es an, sieh zu zersetzen; bei 100° ist die Zersetzung sehr stark. In Wasser aufgelöst, persetzt es sich erst von 50° an; aber ganz vollständig, wenn das Wasser gekocht wird. Löst man eine gewogene Quantität in Wasser auf, kocht dieses, und bestimmt das entwickelte Sauerstoffgas dem Maaße nach, so findet man, daß dieses eben so viel beträgt, als in dem durch die Zersetzung gebildeten Wasser enthalten ist, so daß also das Wasserstoffgaperoxyd aus 1 Maaß Wasserstoffgas und 1 Maaß Sauerstoffgas besteht. Längere Zeit kann men es nur in Eis außbewahren, es zersetzt sich sonst stets nach einigen Monaten.

An viele Substanzen giebt das Wasserstoffsuperoxyd Sauerstoff ab, insbesondere erhält man dadurch höhere Oxydationsstufen, z. B. Calcium- und Strontium-, Kupferund Zinksuperoxyd. Lackmuspapier wird dadurch gebleicht; auf die Haut, besonders auf die Zunge gebracht, wird die Stelle, womit es in Berührung kam, sogleich weiß.

Am wichtigsten ist diese Substanz jedoch durch die Thatsachen, welche ale für die Theorie der chemischen Anziehungskraft (Verwandtschaftskraft) geliefert hat, auf die ich apäterhin weitläufig zurückkommen werde.

51. Setzt man nämlich zu der verdtanten Auflösung Zersetzung sein vertheiltes Gold, Platin, Silber, Bleioxyd, Mangan-des VVasserstoffsupersuperoxyd und viele Substanzen dieser Art hinzu, so be- oxyds durch

stanzen.

Contactual- wirken sie eine vollständige Zerlegung des Wasserstoffsuperoxyds; die Substanzen bleiben unverändert, und eine sehr kleine Quantität derselben reicht hin, eine große Menge Wasserstoffsuperoxyd in Wasser und Sauerstoffgas zu zerlegen. Werden diese Substanzen in compacten Stücken angewandt, so findet die Zerlegung langsam Statt, in je feinvertheilterem Pulver aber um so rascher. Zersetzung findet da Statt, wo die Flüssigkeit mit der Substanz in Berührung kommt, so dass, wenn man ein einzelnes Stückchen der Substanz angewandt hat, von diesem Stück aus fortdauernd Blasen von Sauerstoffgas aufsteigen, mag es auf dem Boden des Gefässes liegen, oder in der Mitte der Flüssigkeit hängen.

> Dieser Versuch beweist, dass, wo die zersetzenden Substanzen mit dem Wasserstoffsuperoxyd in Berührung kommen, eine ähnliche Einwirkung darauf Statt findet. wie bei der Erwärmung, und ich werde häufig Gelegenheit haben, Beispiele anzuführen, wie an der Obersläche von verschiedenen Substanzen chemische Verbindungen und chemische Zersetzungen hervorgebracht werden, ohne dass diese Substanzen selbst dadurch verändert werden. Da die Substanzen nur durch ihre Oberstäche wirken. so ist bei derselben Menge ihre Wirkung um so gröfser, je feinvertheilter und je reiner sie sind. Solche Substanzen nennt man Contactsubstanzen, und den Process selbst: chemische Verbindung oder Zersetzung vermittelst Contact.

> Säuren wirken umgekehrt auf das Wasserstoffsuperoxyd, es wird dadurch beständiger. Setzt man sehr wenig Schwefelsäure zu einer Auflösung desselben, die vermittelst Silber in voller Zersetzung ist, so hört diese sogleich auf, tritt aber sogleich wieder ein, wenn die Schwefelsäure durch eine Basis abgesättigt wird. Salze bewirken die Zersetzung des Wasserstoffsuperoxyds gleichfalls nicht, deswegen setzt man Phosphorsäure bei der Bereitung desselben zu, damit die dem Bariumsuperoxyd beigemengten Metalloxyde, welche, so wie

sie frei werden, das Wasserstoffsuperoxyd zersetzen, sich damit verbinden und als unlösliche Verbindungen ausscheiden.

Wie eine chemische Verbindung durch eine solche Contactsubstanz hervorgebracht wird, geht aus der Verbidung des Wasserstoffs und Sauerstoffs vermittelst des femvertheilten Platins hervor (s. 27.).

52. Silberoxyd, Goldoxyd, Platinoxyd, überhaupt Warmeent-Metalloxyde, welche bei einer schwachen Temperaturer-wickelung bei Zersetzung böhung ihren Sauerstoff abgeben, zersetzen nicht allein des VVasserdas Wasserstoffsuperoxyd, sondern geben auch selbst stoffsuperihren Sauerstoff ab und werden zu Metall reducirt. Diese duction von letztere Zersetzung ist unstreitig durch erhöhte Tempera-Metalloxyden tur bewirkt. Lässt man nämlich auf seinvertheiltes Silber. Gold. Platin u. s. w. Wasserstoffsuperoxyd in Tropfen fallen, so zersetzt es sich mit Explosion und Entwickelung einer hohen Temperatur, welche mehr als hinreichend ist, die Oxyde dieser Metalle zu reduciren, so dass, wenn Tropsen von Wasserstoffsuperoxyd auf Silberoxyd fallen, die durch die Zersetzung desselben erzeugte Temperatur das Silberoxyd reducirt. Wenn also in einer Flüssigkeit ein Theilchen Wasserstoffsuperoxyd durch Berührung mit einem der angeführten Metalloxyde sich zerlegt, so wird die dadurch entstandene Temperatur zunächst dem Metalloxyde mitgetheilt werden; diese wird vollständig hinreichend sein, das Metalloxyd zu reduciren, obgleich sie die große Menge der Flüssigkeit, worin das Wasserstoffsuperoxyd aufgelöst ist, nachher für das Thermometer kaum merkbar erwärmt.

## Schwefel.

53. Sauerstoff und Wasserstoff kennen wir nur im Schmelzen gasförmigen Zustande, also nur so, wie wir sie bei den des Schwefels. Versuchen erhalten haben; andere Körper, die Kohle z. B., Ausdehrung kennt man nur fest; andere, wie das Eisen, fest und flüssig; andere dagegen nehmen alle drei Zustände an, z. B.

der Schwesel und das Wasser. Bei der niedrigsten Temperatur sind diese Körper fest, bei einer höheren flüssig und noch stärker erhitzt, werden sie gasförmig. Bei der gewöhnlichen Temperatur ist der Schwesel ein sester und spröder Körper; bis über 111° erhitzt, schmilzt er. Der geschmolzene Schwefel verhält sich zum festen, wie Wasser zum Eise, doch findet beim Uebergange beider Körper in den flüssigen Zustand eine Verschiedenheit Statt: das Eis schwimmt auf dem Wasser, der feste Schwefel sinkt im geschmolzenen unter; das Wasser dehnt sich folglich aus, wenn es fest wird, der Schwefel dagegen zieht sich zusammen, und wie der Schwefel, so verhalten sich fast alle andern Körper, so dass das Wasser in dieser Hinsicht als eine Ausnahme anzusehen ist. 54. Wird der Schwefel oder das Wasser fest (ge-

über.

geht sogleich friert es), so gehen beide sogleich aus dem flüssigen Zuin den flüssi-stand in den festen liber: dieses ist zwar bei den meigen Zustand sten Körpern, aber nicht bei allen der Fall. Das Glas, das Eisen und viele Mineralien, z. B. Feldspath werden, ehe sie flüssig werden, zähe und dickstüssig, und einige bleiben in diesem Zustande, selbst bei einer Temperaturveränderung von mehr als 100 Graden. Beim Glase kann man diese Erscheinung am besten sudiren, beim Wasser dagegen, und am besten beim Schwefel, den plötzlichen Uebergang in den flüssigen Zustand.

55. Wenn man in einem Gefässe schmelzenden Krystallisiren Schwefel erkalten lässt und er eine Temperatur von 111° ner Körper, erreicht hat, so bemerkt man, dass die Theile des fittssigen Schwefels, die fest werden, von einzelnen Punkten des Gefässes wie Strahlen die slüssige Masse durchschiesen, und dass von diesen Strablen wiederum andere ansgehen. Die Theile der slüssigen Masse nämlich, die fest werden, legen sich nach bestimmten Richtungen an einander und bilden Krystalle. Um diese Krystalle einzeln zu erhalten und untersuchen zu können, braucht man nur geschmolzenen Schwefel langsam erkalten lassen; auf der Oberfläche der Flüssigkeit bildet sich nach einiger Zeit

eine Kruste, indem sich inwendig noch flüssiger Schwefel befindet, der von Krystallen durchzogen ist. Wenn nach und nach dieser flüssige Schwefel auch fest wird, so zieht er, da der feste Schwefel einen geringeren Raum einnimmt, als der flüssige, sich zusammen, und es entstehen leere Raume, die mit den Krystallen, welche sich gebildet hatten, durchzogen sind. Am besten erhält man diese Krystalle, wenn man ein großes Gefäs mit der flüssigen Masse erkalten lässt, die Kruste, die sich nach einiger Zeit auf der Obersläche bildet, durchstösst und den flüssigen Schwefel, indem man das Gefäss umkehrt,



herausfließen läßt. Eine so behandelte Masse Schwesel, die in der Mitte durchsägt ist, zeigt die bier beigefügte Figur. Nach dieser Methode kann man eine große Anzahl von Substanzen in Krystallen erhalten und ihre Form bestimmen.

zu erhalten, besteht darin, dass man durch einen slüssi-Flüssigkeiten gen Körper den festen slüssig macht. Zucker Kochsela ausgelösten sind feste Körper; mit Wasser übergossen, lösen sie sich darin auf und bilden eine vollkommene Flüssigkeit; wenn das Wasser verdampst wird, scheiden sie sich wieder aus, und zwar in einer bestimmten Form, in Krvstallen. So wie das Wasser diese Substanzen und viele andere auflöst, so lösen andere flüssige Körper den Schwefel auf, andere, z. B. Quecksilber, verschiedene Metalle. Der Schweselkohlenstoff, der, wie der Name schon zeigt, aus Schwefel und Kohle besteht, löst Schwesel auf; er ist ein sehr flüchtiger Körper und verdampft sehr schnell, wenn er in einem offenen Gefässe steht. Aus einer Auflösung von Schwefel in Schwefelkohlenstoff scheiden sich, indem dieser verdampft, sehr bald Krystalle.von Schwefel aus.

57. Indem man also die Substanzen, sei es durch Warne oder durch eine Flüssigkeit, flüssig macht, kannKrystallisiren

Körper.

gasförmiger man sie in bestimmten Formen erhalten; aber auch, wenn gasförmige Körper sogleich fest werden, erhält man sie in Krystallen. Ist die Luft bis unter 0° erkaltet, und wird Wasserdampf alsdann aus ihr ausgeschieden, so wird kein tropfbar-flüssiger Körper, kein Regen gebildet. sondern ein fester Körper, nämlich Schnee. Es ist bekannt, dass der Schnee eine bestimmte Form hat. Eben so verhält sich auch der Schwefel; wenn Schwefelgas, welches durch Verdampsen des erhitzten Schwesels entsteht, mit der Luft sich mengt und erkaltet, so bildet es, wenn es, bevor es den gasförmigen Zustand verläßt, unter 111° erkaltet, keinen flüssigen, sondern einen festen Körper. Die Schwefelkrystalle in vulkanischen Gegenden, wo aus den Spalten der Erdoberfläche Schwefelgas heraustritt, und die Schwefelkrystalle auf den Rösthaufen bilden sich auf diese Weise.

Krystallform fels.

58. Der Schwefel, den man nach diesen drei Medes natürli-chen und des thoden erhält, hat ein sehr verschiedenes Aussehen. Der in Pläwigkei-geschmolzene Schwefel ist nach einiger Zeit undurchsichten aufgelö-sten Schwe-sten Schwefel, so wie überhaupt der Schwefel, der in der Natur vorkommt, und der aus Auflösungen krystallisirte Schwefel, ist gelblich, durchsichtig, hat einen muschligen Bruch



und ist nach gewissen Richtungen spaltbar. Die Form des natürlichen und des aus Auflösungen krystallisirten Schwefels ist durch die acht Flächen P bestimmt, nach denen zugleich die Krystalle spaltbar sind. Man nennt diese Flächen deswegen primitive. Die Fläche r ist gleich gegen die angrenzenden Flächen P geneigt; die Fläche n ist gleich gegen die vor-

dere und die hintere Fläche P geneigt, und die Kanten, die sie mit diesen Flächen bildet, sind einander parallel. Man sieht daraus, dass, wenn man die Neigung der Flächen P gegen einander kennt, man die Neigung der Flächen n und r gegen die übrigen Flächen berechnen kann. Eben so stehen die Flächen anach einem be-

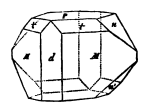


stimmten Gesetz mit den Flächen P im Zusammenhange. Diese Flächen n, r und s, deren Neigungen aus den Neigungen der Flächen P berechnet werden können. neunt man secundäre Flächen. Bei einem sehr langsamen Verdampfen gruppiren sich die einzelnen Krystalle sehr oft so zu-

sammen, dass sie durch ihre Spitzen mit einander verbunden sind und wie ein Faden aussehen, der aus vielen Krystallen besteht.

Wenn man die Winkel dieser Krystalle mit dem Reflexionsgoniometer, einem Instrumente, welches einen hohen Grad von Genauigkeit zulässt, misst, so findet man, dass die Neigungen der Flächen gegen einander, aus welcher Gegend, oder aus welcher Auflösung man auch den Schwesel mag genommen haben, bei guten Krystallen dieselben sind.

59. Verschafft man sich dagegen Schwefelkrystalle Krystallform durch Schmelzen des Schwefels, so sind diese Krystalle des geschmolanfangs gelblich, durchsichtig und klar, und werden erst nach einiger Zeit so undurchsichtig, wie man den Schwesel gewöhnlich im Handel erhält. P und M sind die pri-



mitiven Flächen dieser Form: t, n und d sind secundare Flächen. Durch die Anzahl, Symmetrie und Neigung der Flächen gegen einander sind diese Krystalle durchaus von den anderen verschieden.

60. Es zeigen diese Versuche, dass, wenn ein slüs- Was ist ein siger Körper fest wird, die einzelnen Theile desselben Krystall? sich auf eine bestimmte Weise an einander legen und einen Krystall bilden. Einen durch ebene Flächen begrenzten Körper, der durch eine der Materie eigenthümliche Kraft gebildet ist, nennen wir einen Krystall.

Dimorphie des

61. Diese Versuche zeigen außerdem noch, dass, Schwefels, je nachdem eine verschiedene Temperatur bei dem Festwerden Statt gefunden hat, die Anordnung der einzelnen Theile verschieden sein könne, so dass bei einer Temperatur von ungefähr 111° der Schwefel in der einen Form, bei einer niedrigeren Temperatur in einer anderen krystallisire. Das schnelle Undurchsichtigwerden der Krystalle des geschmolzenen Schwefels rührt davon her, dass selbst im festen Zustande die einzelnen Theile sich zu der Form, die ihrer Temperatur entspricht, zusammengruppiren, - Eben so wird auch der natürliche Schwefel undurchsichtig, wenn man ihn bis nahe an 111° in einer Kochsalzauflösung, die bei ungefähr 111° kocht, erhitzt. - Der durchsichtige Schwefel hat ein spec. Gewicht von 2.

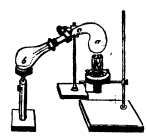
Zäber Schwefel.

62. Erhitzt man den Schwefel über 111°, so zeigt sich eine Erscheinung, die nur beim Schwefel bekannt ist; etwas über 111° ist er vollkommen flüssig, klar und gelb wie Bernstein; von 160° an fängt er an dickslüssig und braun zu werden, und etwas über 200° erhitzt, ist er so dickflüssig, dass man das Gefäss, worin er schmilzt, umkehren kann, ohne dass er heraussliesst. Dabei findet keine Zusammenziehung der Masse Statt, denn der Schwefel dehnt sich vom Schmelzpunkt bis zum Kochpunkt ununterbrochen aus. Giefst man den dickflüssig gewordenen Schwefel in kaltes Wasser, so erhält man keine gelbe, spröde, krystallinische Masse, sondern einen braunen, weichen und zähen Körper, der erst nach einigen Tagen fest wird, und dann wieder wie gewöhnlicher Stangenschwefel aussieht.

Da dieser zähe, braune Schwefel chemisch durchaus nicht von dem spröden Schwefel verschieden ist, so folgt aus diesem Versuche, dass ein und dieselbe Substanz, wenn sie verschiedentlich behandelt wird, ganz verschiedene Eigenschaften haben könne.

Spec. Gewicht 63. Bis 420° erwärmt, kocht der Schwefel, verhält des Schwefelsich also in dieser Hinsicht wie das Wasser bei 100°, welches bei dieser Temperatur aus dem flüssigen Zustand Destillation in den gasförmigen übergeht. Das specifische Gewicht Schwefels. des Schwefelgases beträgt 6,654. Ich habe schon angeführt, wie man es bestimmen kann, und wie man daraus findet, dass der Schwefel, wenn er in den gasförmigen Zustand übergeht, einen ungefähr 600 Mal größeren Raum einnimmt: es reicht folglich ein kleines Stückchen Schwefel hin, ein Gefäs mit Schwefeldampf anzufüllen. Wenn man also in einer Retorte a Schwefel, z. B. mit





einer Spirituslampe, bis zum Kochen erhitzt, so reicht eine sehr kleine Menge des hineingebrachten Schwefels, der sich in Gas verwandelt, hin, die Retorte mit Schwefelgas zu füllen: fährt man mit dem Erwärmen fort, so wird mehr Schwefelgas erzeugt. Das Gas, wel-

ches die Retorte füllte, wird in den Hals e der Retorte gedrängt. Der Hals der Retorte wird nicht allein durch die Spirituslampe nicht erwärmt, sondern auch noch derch die umgebende atmosphärische Luft kalt erhalten. Das Schwefelgas. welches in den Hals der Retorte kömmt, wird dort also erkaltet, und setzt sich da, wo die Temperatur noch unter 111° ist, als ein Staub ab, welcher binfig auch mit der atmosphärischen Luft in die Vorlage hinfibergerissen wird; sobald aber durch die nachströmenden heißen Dämpfe die Temperatur im Halse der Retorte bis auf 111° steigt, verdichten die Dämpfe sich u tropfbar-flüssigem Schwefel und fließen an dem untern Theile des Halses der Retorte hinunter. Man kann ma mit dem Kochen des Schwefels so lange fortfahren, bis die ganze angewandte Menge nach und nach den gasformigen Zustand angenommen hat. Der in Gas verwandelte tropfbar-flüssige Schwefel wird fortdauernd im Halse der Retorte erkaltet und fliesst in die Vorlage & hinunter. Wenn mit dem Schwefel Thon, Sand oder andere Substanzen, die wir, wie diese, durch keine erhö Temperatur in Gasform erhalten können, gemengt was so bleiben sie in der Retorte zurück. Dieser Versi zeigt recht anschaulich, auf welche Weise viele Si stanzen, die bei einer erhöhten Temperatur gasförmig Zustand annehmen, welchen sie bei einer niedrigen w der verlassen, von anderen getrennt werden konn die entweder bei keiner, oder erst bei einer viel hol ren Temperatur gasförmig werden; diese Operation net man eine Destillation.

64. Sauerstoffgas, Wasserstoffgas und Stickstoffg Schwefelgas sind farblos; das Schwefelgas dagegen hat eine bestimn Farbe. Leitet man die Destillation so, dass in die R torte kein Schwefel wieder zurücksliesst, so sieht ma das sie mit einem braunen Gase angefüllt ist.

Bildung

65. Man kann den Schwefel bis zu seinem Koc der Schwefel-punkt erhitzen, ohne dass er sich an der Lust entzünde was jedoch etwas über demselben Statt findet. Koc man ihn in einer freien Schaale, so nimmt der Theil d

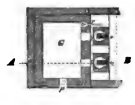


Wände der Schaale, welche nicht mit Schwefel bedeckt is bald die Temperatur an, wob er sich entzündet; füllt ma

dagegen eine Schaale mit Schwefel, und stellt sie in da ausgeschnittene Loch einer Thouplatte a, so dass nur de mit Schwefel bedeckte Boden der Schaale von der Flamm der Lampe erhitzt wird, so kocht er, ohne sich zu ent zünden. Der Schwefel verdampst in der Luft, scho wenn er anfängt zu schmelzen, bei seinem Kochpunkt natürlich in der größten Menge, indem er sich als Schwe felgas mit der Luft, womit er in Berührung kommt, mengt Mengt sich das Schwefelgas mit kalter Luft, so scheide sich der Schwefel in kleinen, runden Tropfen aus, und zwar, wie es bei stark erhitztem Schwefel, welcher schnel erkaltet wird, der Fall ist, in dem klebrigen Zustande Die Tropfen werden nach einiger Zeit fest und spröde und bilden Kugeln mit glänzender Oberstäche: sie reihen sich gewöhnlich an einander, so dass sie als Perlschnüre erscheinen, und häusig bilden sich auch, indem an eine Schuur sich zur Seite Tropsen anlegen, Verästelungen. Die Schweselblumen sind ein Pulver, welches aus solchen runden Kugeln besteht; sie werden in Fabriken auf solgende Weise bereitet: In einem eisernen Kessel erhätzt man den Schwesel. Der Kessel, dessen Boden Darstellung.







durch Steinkohlen, die auf einem Rost o brennen, erwarmt wird, ist rund herum mit Mauerwerk umgeben. so dass die gewölbte Kammer A von der Feuerung unter dem Kessel, zu der der Schornstein g gehört, höchst unbedentend erwärmt werden kann. Durch die Thür s, die dicht verschlossen werden kann, wird der Kessel mit Schwesel gefüllt. Der Schwesel, der fortdauernd erhitzt wird, nimmt nun nach und nach Gasform an, indem er sich mit der atmosphärischen Luft, die bei d über dem Kessel ist, mengt. Diese erwärmte atmosphärische Luft, de weit leichter als die Luft in der Kammer ist, tritt durch die weite Oeffnung b in die Kammer A und wird brch kalte atmosphärische Luft ersetzt, so dass ein fortdauernder Luftzug Statt findet, durch den die über den Kessel befindliche erwärmte und mit Schwefeldämvien gemengte atmosphärische Luft, welche in die Kammer steigt, wieder durch kalte Luft ersetzt, und dieselbe dan gleichfalls erwärmt wird. In einigen Fabriken ist der Kessel mit einem Aufsatz verschlossen, aus welchem ein Rohr in die Kammer führt, das eingemauert und mit Sand umgeben ist. Der gasförmige Schwefel verdichtet sich zu Tropfen in der obern heißen Lust und diese werden, ehe sie den Boden erreichen, durch die kalte Luft, durch welche sie fallen, so abgekühlt, dass sie fest werden. Unter dem Mikroskop erscheinen sie daher als runde Kügelchen, von denen manchmal mehrere an einander gereiht sind. Ist auf diese Weise eine große Menge Schwesel in Schweselblumen umgeändert, so nimmt man sie durch die Thür p aus der Kammer heraus. mit die Luft in der Kammer nicht so heiss wird, dass der Schwesel schmilzt, muss die Leitung der Feuerung sehr sorgfältig geschehen, und die Kammer muß mehr als 2000 Cubik-Fuss Inhalt haben. Wird die mit Schwefeldampfen gemengte Lust durch irgend einen Umstand entzündet, so öffnet sich die Klappe e, wodurch jeder Gefahr, die durch eine Detonation entstehen kann, vorgebeugt wird. Damit der Kessel c stets mit Schwefel gefüllt ist. so wird neben demselben ein anderer Kessel m eingemauert, welcher in dem Raum G

steht, und in den man von Zeit zu Zeit Schwesel einfüllt; beide Kessel stehen ein

wenig von ihrem Boden mit einander durch ein weites Rohr in Verbindung. Der Kessel m wird durch den Zug, welcher vom Kessel c kommt, erwärmt, so dass der Schwesel darin nur bis zum Schwelzen erhitzt wird.

Reinigung des mern.

66. Oeffnet man die Kammer am zweiten Tage, um sie Schwefels zu entleeren und zugleich abzukühlen, so erhält man nur lation in den-Schwefelbumen, setzt man die Operation aber während selben Kam- 7 Tage hindurch fort, so steigt die Temperatur am dritten Tage schon bis zum Schmelzen des Schwefels, so dass man diese Kammern auch zur Reinigung des Schwefels durch Destillation anwendet. Nahe am Boden der Kammern sind alsdann zum Ablassen des Schwefels an der einen Seite zwei Röhren angebracht, deren Stöpsel man am siebenten Tage öffnet und den Schwefel in hölzerne Formen fließen lässt, die den gewöhnlichen Stangen, wie der Schwefel im Handel vorkommt, entsprechen. Zu dieser Zeit lässt man alsdann auch die Kammer abkühlen.

67. Man kann den Schwefel noch feiner vertheilt Präcipitirter erhalten, wenn man eine Verbindung von 1 Antheil Kalium mit 5 Antheilen Schwefel, K5S, in Wasser außöst; diese Verbindung erhält man, wenn man Schwefel im Ueberschuss mit kohlensaurem Kali schmilzt oder in einer concentrirten Auflösung von Kali auflöst. Setzt man zu einer solchen Auflösung sehr verdünnte Schwefelsäure hinzu, so verbindet sich das Kalium mit dem Sauerstoff des Wassers, und das gebildete Kali mit der Schwefelsäure zu schwefelsaurem Kali; der Wasserstoff des Wassers aber vereinigt sich zu Schweselwasserstoff mit 1 Antheil Schwefel und entweicht als Gas. Die vier andern Antheile Schwefel werden ausgesondert, und bilden ein so fein vertheiltes Pulver, dass es anfangs im Wasser suspendirt bleibt. Dieses Pulver ist deswegen so fein vertheilt, weil in der Auslösung die einzelnen Theile des Schweselkaliums durch viele Antheile Wasser von einander getrennt sind, und folglich auch die einzelnen ausgeschiedenen Theile des Schwefels, welcher unlöslich in Wasser ist, durch Wasser getrennt sind und sich nicht vereinigen können. Die Theilchen des Pulvers gehören, wie man dieses unter dem Mikroskope sehen kann, zu den kleinsten, welche man überhaupt von irgend einer Substanz erhalten kann; in Wasser zeigen sie unter demselben deutlich die sogenannte Molecular-Bewegung, die in einer stetigen Bewegung kleiner Theile gegen einander besteht

und deren Ursache noch nicht genügend erklärt ist. 68. Verbrennt der Schwefel in der Luft oder im Verbindungen Sauerstoffgase, so bildet sich ein gasförmiger Körper, die Schwefels schweslichte Säure. Außer dieser Verbindung giebt es

noch fünf andere, die gleichfalls Säuren sind; von diesen ist die höchste Oxydationsstufe: die Schwefelsäure. welche man gewöhnlich mit Wasser verbunden anzuwenden pflegt, und die durch eine große Verwandtschaft

zu den Basen die meisten Säuren übertrifft, von besonderer Wichtigkeit. In einer eigenen Abtheilung werden diese Verbindungen zugleich mit den übrigen Säuren

ausführlich beschrieben werden.

Schwefel verbindet sich nicht direct mit dem Wasserstoff; die beiden Verbindungen desselben damit erhält man durch Zersetzung von Schwefelmetallen. Die gasförmige Verbindung wird häufig angewandt. Beide Verbindungen werden gleichfalls in der Abtheilung, welche die Säuren enthält, ausführlich abgehandelt werden.

die gebildete Verbindung glüht stark roth, schmilzt und

Entwickelung Die Verbindung des Schwefels mit vielen Metallen gevon VVärme schieht unter Entwickelung von Wärme und Licht. Erbindung des hitzt man Schwefel bis zum Kochen in einem Kolben, Schwefels mit so dass die Schwefeldämpse den ganzen Kolben füllen, und bringt dann einen Streisen dünn ausgewalztes Kupfer hinein, so verbindet sich das Kupfer mit dem Schwefel;



Schwefelsalze. blidet erkaltet eine krystallinische, spröde Substanz, Schwefelkupfer. Es folgt aus diesem Versuch, dass nicht allein bei der Verbindung des Sauerstoffs mit einfachen Substanzen Wärme und Licht erzeugt werden, sondern dass dieses auch bei der chemischen Verbindung anderer Körper Statt finde; ja spätere Versuche werden zeigen, dass bei jeder chemischen Verbindung Wärme, und dass, wenn diese stark genug ist, gleichfalls Licht entstehe.

Eben so, wie Sauerstoff, verbindet sich der Schwefel gleichfalls mit anderen einfachen Körpern, und bildet Basen und Säuren, die sich mit einander zu Salzen vereinigen. Arsenik z. B. und Sauerstoff bilden die Arseniksäure, Natrium und Sauerstoff bilden Natron; die Säure und Basis vereinigen sich zu einem Salz, arseniksaurem Natron. Arsenik und Schwefel bilden eine Säure, Arsenikschwefel, Natrium und Schwefel eine Basis, Schwefelnatrium; die Säure und Basis verbinden sich zu einem in Wasser löslichen krystallisirbaren Salze, zu arsenikschwefligem Schwefelnatrium.

Auch in seinen Verbindungsstufen zeigt der Schwefel ein ähnliches Verhalten, wie der Sauerstoff; so wie

emige höhere Oxydationsstufen, erhitzt, Sauerstoff abgeben, z. B. Mangansuperoxyd, so giebt Schwefelkies, eine Verbindung, die aus Schwefel und Eisen besteht, geglüht, Schwefel ab. indem eine Verbindung von weniger Schwesel mit dem Eisen zurückbleibt.

69. Man benutzt den Schwefelkies in einigen Ge-Gewinnung genden, um durch Erhitzen desselben Schwefel zu gewin- Schwefels. nen; doch ist die Quantität, die so in Europa gewonnen wird, höchst unbedeutend, im Vergleich mit dem Schwefel, den man in Sicilien und in Polen gewinnt. Er kommt in beiden Ländern in den tertiären Gebirgsformationen als gediegener Schwefel vor (Schwefel, welcher mit keinem anderen Körper chemisch verbunden ist), verunreinigt mit verschiedenen Substanzen, von denen er durch Destillation getrennt wird. Der so gereinigte Schwesel wird entweder geschmolzen, und bei einer Temperatur, die dem Schmelzpunkte sehr nahe liegt, in hölzerne Formen gegossen, in denen er erkaltet oder noch einmal destillirt (§. 65 a.); er kömmt unter dem Namen Stangenschwefel im Handel vor.

Das Verhältniss, in welchem der Schwefel sich mit andern Körpern verbindet, ist durch die Untersuchung seiner Verbindungen mit Sauerstoff (B. I. Abt. 2 §. 77) und mit Silber ermittelt; in der niedrigsten Oxydationsstufe sind als das Mittel mehrerer Versuche 100 Th. Sauerstoff mit 200,75 Th. Schwefel verbunden, und das Zeichen S (Sulphur) bedeutet daher diese Zahl (das Atomgewicht) und 1 Atom. S=200.75.

## Selen.

70. Das Selen kann, so wie der Schwefel, fest, flüs-Eigenschaften sig und gasförmig erhalten werden; fest ist es bei der Selens. gewöhnlichen Temperatur; etwas über 100° ist es vollkommen flüssig. Lässt man es schnell erkalten, so ist seine Oberstäche spiegelnd und metallgläzend, der Bruch muschlicht und glasartig; langsam erkaltet, ist die Oberfliche uneben und nicht mehr spiegelnd, der Bruch feinkörnig und matt. Obgleich dieses auf eine Anlage zur Krystallbildung hindeutet, so gelingt es dennoch nicht, durch Schmelzen und langsames Erkalten Selenkrystalle zu erhalten. Alle Substanzen, die, so wie das Selen, ehe sie fest werden, zähe sind, krystallisiren schwierig; etwas über 100° ist das Selen flüssig, bei 100° halbflüssig, und darunter weich, so dass man es zu den feinsten Fäden, wie Siegellack, ausziehen kann. Das Krystallisiren beruht darauf, dass die einzelnen Theile eines Körpers sich nach einer bestimmten Richtung an einander legen; je leichtflüssiger die Substanz ist, also je beweglicher die einzelnen Theile sind, desto leichter können sie sich nach einer bestimmten Richtung an einander legen; je dickflüssiger oder je zäher eine Sabstanz ist, um so weniger findet dies Statt.

Aus Auflösungen, z. B. aus einer Auflösung des Selens in concentrirter Schwefelsäure, erhält man das Selen zwar in Krystallen, die jedoch schwer bestimmbar sind.

In dünne Fäden ausgezogen, oder wenn ein Tropfen flüssiges Selen zwischen zwei Glasplatten gedrückt wird, so daß es nur eine sehr dünne Schicht bildet, ist es durchsichtig mit rubinrother Farbe. Die selenichte Säure, eine Oxydationsstufe des Selens, ist in Wasser löslich, und wird durch schweflichte Säure, indem diese ihr den Sauerstoff entzieht, mit dem sie sich zu Schwefelsäure verbindet, zersetzt; das Selen scheidet sich alsdann als ein schönes, rothes Pulver aus der Flüssigkeit aus. Gasförmiges Selen, durch atmosphärische Luft erkaltet, bildet gleichfalls ein feinvertheiltes Pulver, das sich zum Selen verhält, wie Schwefelblumen zum Schwefel, und zinnoberroth ist. Erwärmt backt ein solches feinvertheiltes Pulver zusammen, und die rothe Farbe enscheint alsdann viel intensiver. Das spec. Gewicht des Selens ist 4.

Das Selen kocht bei ungefähr 700°; das Selengas, welches sich alsdann bildet, ist gelb, etwas dunkler als Chlorgas.

Das Selen entztindet sich noch nicht bei seinem

Kochpunkte; es verfliegt, in offener Luft erhitzt, und bildet, indem das Gas durch die Luft erkaltet wird, einen rothen Rauch, welcher aus festem Selen besteht. Durch brennende Körper wird es entzündet; es brennt mit einer blauen Flamme, und verbreitet dann einen starken Rettichgeruch, der von einem Selenoxyd herrührt.

71. Außer dieser wenig bekannten Oxydationsstufe Verbindungen giebt es noch zwei andere, eine selenichte Säure und eine des Selens. Selensäure. Mit Wasserstoff verbindet sich Selen zu einem gasförmigen Körper, der dem Schwefelwasserstoff sehr ähnlich ist; er wird in einer eigenen Abtheilung bei den Säuren beschrieben werden. Selen und Stickstoff verbinden sich nicht; eine Verbindung mit Kohle ist noch nicht bekannt. Mit Chlor, Brom und Jod kann man Selen leicht verbinden.

Gegen die übrigen Substanzen verhält sich das Selen dem Schwefel so ähnlich, dass ich mit den Schwefelverbindungen zugleich die wichtigsten Selenverbindungen am besten anführen kann.

Das Selen gewinnt man theils aus Selenblei, einem Mineral, welches auf dem Harz vorkommt, theils aus dem Schlamm, der sich in den Bleikammern, die zur Darstellung der Schwefelsäure dienen, ansammelt. Beim Blei, und zwar beim Selenblei, werde ich die Darstellung des Selens anführen.

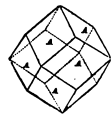
Durch mehrere Eigenschaften, die das Selen als einfacher Körper zeigt, ist es dem Schwefel, so wie den nicht metallischen Körpern, sehr ähnlich; durch andere sibert es sich den eigentlichen Metallen so sehr, dass es zu dieser letzteren Klasse gezählt werden muß. Hier durfte es nicht vom Schwefel getrennt werden, weil die Verbindungen, die das Selen und der Schwesel mit anderen Substanzen eingehen, das beste Beispiel geben, wie zwei Körper zwei Reihen von Verbindungen bervorbringen können, in denen die entsprechenden Glieder, wie z. B. in diesem Fall die Selensäure und Schweselsäure, durch ihre Eigenschaften einander vollkommen gleichen. Das Selen hat seinen Namen von σελήνη (Mond) erhalten. Se in chemischen Formeln bedeutet Selen; das Verhältnifs, in welchem Selen sich verbindet, ist aus der Gewichtszunahme desselben, wenn es mit Chlor gesättigt wird (s. §. 93.) ermittelt.

Se = 492,28.

## Phosphor.

Eigenschaften des Phosphors.

72. Der Phosphor ist, wie der Schwesel und das Selen, nach Verschiedenheit der Temperatur, sest, slüssig und gassörmig. Bei 15 bis 20° ist er biegsam wie Wachs, beim Gesrierpunkte, und darunter, spröde und krystallinisch im Bruch. Aus einer Auslösung in Schweselphosphor erhält man den Phosphor in großen Krystallen, wenn man dem Gewichte nach 2 Theile Phosphor und 1 Theil Schwesel unter Wasser zusammenschmilzt, und die slüs-



sige Masse darauf erkalten läst. Die Form dieser Krystalle ist ein Rhomben-Dodecaëder, ein von zwölf, einander ähnlichen Rhomben A begrenzter Körper. Aus durch Destillation gereinigtem Steinöl, welches man bis zum Kochen mit mehr Phosphor, als es aufzulösen

vermag, erwärmt hat, erhält man gleichfalls beim Erkalten den Phosphor in Krystallen von derselben Form; eben so aus dem Chlorphosphor. Sowohl das Steinöl als der Schwefelphosphor und Chlorphosphor lösen, wie aus diesen Versuchen folgt, mehr Phosphor bei einer erhöhten, als bei einer niedrigeren Temperatur auf. Auch wenn man größere Mengen flässigen Phosphors langsam erkalten lässt, erhält man Krystalle.

Der Phosphor hat ein spec. Gewicht von 1,77; er ist fast ganz farblos mit einem unbedeutenden Stich in's Gelbe.

Bei 43° schmilzt er, und bei 290° kocht er und bildet ein farbloses Gas. Das spec. Gewicht des Phosphorgases beträgt 4,326.

Der Phosphor verbindet sich sehr leicht mit dem

Senerstoff. Bis zu einer Temperatur von 75° erwärmt, fingt er heftig an zu brennen; nur ein wenig gerieben, entzündet er sich schon. Man muss ihn daher, da besonders die Brandwunden, welche er erzeugt, zu den gefährlicheren gehören, mit großer Vorsicht behandeln.

Wird Phosphor in einem Rohr, welches mit Wasserstoffgas oder einem andern, auf den Phosphor nicht chemisch einwirkenden. Gase gefüllt, oder auch luftleer ist, und nachher zugeschmolzen worden, dem Sonnenlicht ausgesetzt, so wird er roth und wenn ein Theil des Robrs kälter ist wie der andere, so setzt er sich an diesem in rothen glänzenden Krystallen an.

73. Trocknet man ein Stückchen Phosphor mit Leuchten des Löschpapier ab und hält es einige Augenblicke in freier Phosphors im Dunkeln. Luft, so sieht man am Tage, dass ein kleiner Nebel den Phosphor umgiebt und in die Höhe steigt; im Finstern erscheint sowohl der Phosphor selbst, als der Nebel leuchtend. Schreibt man mit einem Stückchen Phosphor auf einen dunklen Grund, z. B. auf schwarzes Papier, so leuchtet die Schrift im Finstern; hat sie nach einiger Zeit außehört zu leuchten, so erscheint sie wieder, wenn man mit der Hand darüber fährt. Zwischen zwei Glasplatten erhält sich eine solche Schrift länger. Stellt man den Versuch in eingeschlossener atmosphärischer Luft an, so hört das Licht nach einiger Zeit auf; lässt man sauerstoffhaltige Luft wieder zutreten, so fängt das Leuchten wieder an. Das Leuchten entsteht durch eine langsame Verbindung des Phosphors mit dem Sauerstoff der Luft, ist also ein langsames Verbrennen.

Im reinen Sauerstoffgase leuchtet der Phosphor erst, wenn er bis 24° erwärmt wird; dann leuchtet er aber stark und entzündet sich leicht. Lässt man Phosphor mit Stickstoffgas, oder mit irgend einer anderen Gasart in Berührung, so leuchten diese Gasarten, wenn sie mit atmosphärischer Luft gemengt werden; denn so wie Wasser als Wassergas sich auch unter dem Gefrierpunkte mit Gasarten mengt, eben so mengt sich bei der gewöhn-

lichen Temperatur der Phosphor als Gas mit anderen Gasarten, jedoch nur in sehr kleiner Menge. Kömmt nun zu einem solchen Gemenge atmosphärische Luft, so verbindet sich der gasförmige Phosphor mit dem Sauerstoff derselben, und dadurch entsteht das Leuchten. Damit der Phosphor sich bei der gewöhnlichen Temperatur mit Sauerstoff verbinden könne, scheint es nothwendig zu sein, dass das Sauerstoffgas sich im verdünnten Zustande befinde, wie in der atmosphärischen Luft dieses der Fall ist, in welcher es mit dem Stickstoffgase gemengt ist. So entzündet sich selbst der Phosphor in verdünnter Luft, z. B. unter der Glocke einer Luftpumpe, wenn er mit Harz bestreut oder auf Baumwolle gelegt wird; zu diesem Versuch ist es aber nothwendig, dass die Verdünnung sehr schnell geschieht.

Verbindungen des Phosphors.

74. Das Leuchten des Phosphors bei der gewöhnlichen Temperatur ist interessant, weil man daraus sieht, dass einige Körper sich, ohne dass man sie zu erwärmen braucht, mit einander vereinigen können; statt dass andere, z. B. das Selen und der Schwesel, noch nicht bei ihrem Kochpunkte, andere, z. B. das Eisen, erst bei einer starken Rothglübhitze sich mit Sauerstoss verbinden können. Bei diesem Leuchten des Phosphors bildet sich eine niedrigere Oxydationstuse, als wenn er mit starker Flamme brennt. Es ist also diese Erscheinung auch noch deswegen interessant, weil sie zeigt, dass, je nachdem die Temperatur verschieden ist, bei welcher der Phosphor sich mit Sauerstoss verbindet, man zwei verschiedene Oxydationsstusen erhalten kann, beim Leuchten nämlich die phosphorichte Säure, beim Brennen die Phosphorsäure.

Außer diesen beiden Oxydationssufen giebt es noch zwei andere, die unterphosphorichte Säure und das rothe Phosphoroxyd.

Die Verbindungen des Phosphors mit dem Wasserstoff und dem Schwefel will ich gleich anführen, die mit dem Chlor, Brom, Jod und dem Stickstoff bei diesen Körpern und einige interessante Verbindungen, die er mit den Metallen eingeht, bei den Metallen.

75. Der Phosphor kommt in einigen Mineralien und Gewinnung in den meisten Pflanzen vor, und ist ein wichtiger Be-Phosphors. standtheil des thierischen Organismus; denn ein Hauptbestandtheil der Knochen ist phosphorsaure Kalkerde. Aus diesen stellt man den Phosphor am bequemsten dar. Zuerst brennt man sie so lange beim Zutritt der atmospharischen Luft, bis sie ganz weiss geworden sind; dadurch werden die thierischen Bestandtheile, die aus Kohlenstoff. Wasserstoff. Stickstoff und Sauerstoff bestehen. Zu 3 Theilen der gebrannten Knochen, fortgeschafft. die außer der phosphorsauren Kalkerde noch kohlensaure Kalkerde enthalten, setzt man, nachdem sie mit Wasser angerührt worden sind, 2 Theile Schwefelsäure unter fortdauerdem Umrühren hinzu, dann 15 Theile Wasser, und lässt die Masse einen Tag stehen. Die Schwefelsäure verbindet sich mit der ganzen Menge Kalkerde, welche mit der Kohlensäure und mit einem Theile der Kalkerde, die mit der Phosphorsäure verbunden war: der andere Theil phosphorsaurer Kalkerde erhält dadurch eine größere Menge Phosphorsäure, und es wird saure phosphorsaure Kalkerde gebildet. Die schwefelsaure Kalkerde bleibt als unlöslicher Rückstand zurück, denn 1 Th. derselben erfordert 500 Th. Wasser zur Auflösung. Die saure phosphorsaure Kalkerde löst sich dagegen sehr leicht in Wasser auf; die Auflösung derselben trennt man von der schwefelsauren Kalkerde, indem man sie durch einen leinenen Beutel filtrirt, den man nachher stark auspresst. Den zurückbleibenden schwefelsauren Kalk kann man noch einmal mit heißem Wasser anrühren, filtriren und auspressen. Die Auflösung wird durch Einkochen concentrirt, und zuletzt, nachdem der schwefelsaure Kalk, welcher sich noch ausscheidet, durch Filtration davon getrennt worden ist, in einem Kessel von Kupfer so stark eingedickt, dass sie wie ein Syrup fliesst; dann setzt man nach und nach so viel Kohle hinzu, bis das Gewicht dersel-

ben den vierten Theil der angewandten Kochen beträgt,



angewandten Kochen beträgt, und erhitzt das Gemenge, unter fortdauerndem Umrühren, bis zum schwachen Rotbglühen. Man bringt es nun schnell in eine steinerne Retorte a, an deren Hals ein weites kupfernes Rohr b so befestigt ist, das es über den Hals herübergreift. Das andere Ende dieses Rohres, das in einen rechten Winkel gebogen ist, geht in eine Flasche mit Was-

ser, doch so, dass es nur wenige Linien in das Wasser hineintaucht. In die Flasche ist es durch einen Kork eingepasst, durch den noch ein Glasrohr geht, um die sich entwickelnden Gasarten abzuleiten. Die steinerne Retorte wird in einen gut ziehenden Windofen gestellt. Zuerst wird langsam angefeuert, dann wird nach und nach der ganze Ofen mit Kohlen gefüllt. Da der saure phosphorsaure Kalk Wasser chemisch gebunden zurückhält, so wird dieses zuerst zersetzt, indem Koblenoxydgas und Wasserstoff sich entwickeln; dann wird die saure phosphorsaure Kalkerde so zersetzt, dass gewöhnliche phosphorsaure Kalkerde zurückbleibt, indem zwei Drittel der Phosphorsäure zerlegt werden. Der Sauerstoff dieser Phosphorsäure verbindet sich mit der Kohle zu Kohlenoxydgas, welches luftförmig entweicht, und der Phosphor entwickelt sich als Gas, welches im Halse der Retorte und im kupfernen Rohre zu flüssigem Phosphor verdichtet wird, der in's Wasser hinunterfliefst und auf dem Boden der Flasche sich ansammelt. Das kupferne Rohr geht nur eine Linie tief in's Wasser der Flasche, damit, wenn durch irgend einen Zufall die Retorte erkaltet wird, das Wasser nicht bis in die heisse Retorte zurücktreten kann. Es wird, wenn ein solcher Fall eintritt, nur so viel Wasser in die Höhe steigen, als einer

Höhe von zwei Linien in der Flasche entspricht, und welches etwa bis zwei Zoll hoch in's kupferne Rohr hinaufreichen würde; nachher aber wird nur atmosphärische Luft hineintreten, wodurch zwar etwas Phosphor verbrennt, die Operation aber nicht gestört wird. Wenn man Phosphorsäure statt saurer phosphorsaurer Kalkerde anwendet, so verslüchtigt sie sich fast ganz, ohne zersetzt zu werden. Von 9 Pfund gebrannten Knochen erhält man 1 Pfund Phosphor.

Den erhaltenen Phosphor legt man in ein Stück sä- Reinigung misches Leder, welches man zu einem Beutel zusammenlegt, den man zubindet, und drückt ihn, indem man den Beutel in warmes Wasser legt, durch die Poren des Leders: man zerschneidet ihn darauf in Stückchen und legt ihn in Glasröhren, die die Weite der käuslichen Phosphorstücke haben, an dem einen Ende etwas enger als am andern sind und oben mit einem Trichter versehen sein können. Das engere Ende ist mit einem Pfropfen verschlossen. In das Rohr, das mit Phosphorstückchen gefüllt ist, giesst man so viel Wasser, als hineingeht, damit sich diese nicht entzünden, und stellt es in kochendheisses Wasser. Der Phosphor schmilzt, und die Unreinigkeiten, welche er etwa noch enthält, schwimmen oben auf dem flüssigen Phosphor; dann wird das Rohr in kaltes Wasser gestellt, und wenn der Phosphor fest geworden ist, nimmt man den Kork weg und stöfst den Phosphor aus dem Rohre heraus. Den oberen Theil der Phosphorstange, an welchem sich die Unreinigkeiten befinden, schneidet man ab. Die große Menge Phosphor, welche jetzt verbraucht wird, hat zu großartigen Fabrikeinrichtungen Veranlassung gegeben. In diesen wird der rohe Phosphor durch Destillation gereinigt und dann in Stangen geformt.

Den Phosphor muss man unter Wasser aufbewahren; geschicht dieses mehrere Jahre hindurch, so bildet sich eine weisse Rinde. Diese weisse Rinde entsteht auf ähnliche Weise aus dem durchsichtigen Phosphor, wie der

undurchsichtige Stangenschwefel aus dem durchsichtigen (p. 53. §. 59.); sie besteht also blos aus Phosphor. Sieht der Phosphor roth aus, oder hat er eine weisse Rinde, so erhält man ihn wieder vollkommen klar, wenn er unter Wasser, wozu man etwas Salpetersäure hinzusetzt, bis zum Kochen des Wassers erwärmt wird.

Anwendong

76. Der Phosphor gehört zu den stärksten Giften; des Phosphors
als Gift. eine bedeutende Menge wird davon verwandt, um Mäuse, Ratten und andere schädliche Thiere zu tödten, indem man ihn mit Mehl und Wasser mengt. Um dies zu bewirken, übergiesst man den Phosphor in einem metallenen Mörser mit heißem Wasser und setzt unter fortdauerndem und sorgfältigem Umrühren das Mehl hinzu. Auf 3 Th. Roggenmehl nimmt man 31 Th., auf 3 Th. Weizenmehl 21 Th. Wasser und 1 Phosphor. Den Brei kann man auf Brod, gebratene Speckschwarte u. s. w. auftragen; er ist viel weniger Gefahr bringend als die arsenichte Saure, die man früher anwandte. Wegen seiner leichten Entzündlichkeit wendet man den Phosphor zu Feuerzeugen an. 2 Th. Gummi reibt man mit 1 Th. Phosphor und der nöthigen Menge Wasser zusammen und mengt dazu etwas mehr als 2 Th. braunes Blejoxyd. In die breiartige Masse taucht man die Spitze von den Hölzchen ein, die vorher in slüssigen Schwefel getaucht wa-Durch die Wärme, welche beim Reiben an einen rauhen Körper entsteht, entzündet sich der Phosphor und dieser den Schwefel. Statt die Hölzchen in Schwefel zu tauchen, tränkt man sie jetzt ganz mit weissem Wachs. Auch auf Zündschwamm trägt man jenes Gemenge auf.

> Phosphor (φωςφόρος) heisst Lichtträger, Lichtbringer, von φως (Licht) und φέρω (ich trage).

> Das Verbindungsverhältniss des Phosphors wurde durch Untersuchung der Phosphorsäure bestimmt (s. u. I. 2. die Säuren des Phosphors).

P = 392.04.

# Phosphor und Wasserstoff.

77. Phosphor und Wasserstoff erhält man in drei Verbindungen Verhältnissen mit einander verbunden: zu einem festen, des Phosphors flüssigen und gasförmigen Körper.

Die flüssige Verbindung erhält man, wenn man an Flüssiger einem nur wenig hellen Orte ein Gemenge von Phosphor-wasserstoff. calcium mit phosphorsaurer Kalkerde, 2.Ca²P und 5.Ca²P, Phosphorkalk genannt (s. Th. II. Phosphorcalcium), durch ein Glasrohr in eine tubulirte Retorte, die bis zu 3 Darstellung, mit Wasser gefüllt ist und gelinde erwärmt wird, bineinschüttet. Das Rohr geht durch den Tubulus der Retorte bis in das Wasser. Zuerst wirst man ein wenig Phos-



phorkalk hinein, der Phosphorwasserstoff treibt die Luft aus der Retorte aus, dann verbindet man den Hals derselben mit einem Kugelrohr e, welches in

einer kaltmachenden Mischung liegt, und schüttet grösere Mengen Phosphorkalk in die Retorte. In der Kugel des Rohrs verdichtet sich der slüssige Phosphorwasserstoff, welchen man, indem man beide Enden des Rohrs zuschmilzt, zu Versuchen verwenden kann. Er ist farblos und durchsichtig, bei - 20° noch nicht Eigenschaffest. bei +30°-40° kocht er, indem er sich zersetzt. Er ist unlöslich in Wasser, mit der Luft in Berührung gebracht entzündet er sich sogleich; unter Einwirkung des Sonnenlichts zerlegt er sich in luftförmigen und festen Phosphorwasserstoff. In sehr geringer Menge einer brennbaren Gasart beigemengt, macht er diese entzündlich. Wie das Wasserstoffsuperoxyd wird er in Berührung mit vielen Substanzen zerlegt, ohne dass diese dabei eine Veränderung erleiden. also durch Contact. Eine kleine Menge Salzsaure reicht hin, jede beliebige Menge dieses Phosphorwasserstoffs zu zerlegen. Eben so arsenichte Säure. gepulverter Gyps u. s. w. Durch die Bestimmung des

festen und gasförmigen Phosphorwasserstoffs, welche sich bei der Zersetzung bilden, hat man gefunden, dass der flüssige aus 1 Antheil Phosphor und 2 Antheilen Wasserstoff, also aus PH<sup>2</sup>, bestebt. Er hat sich also gebildet, indem das Phosphorcalcium durch Wasser zersetzt wurde und Kalkerde sich bildete, Ca<sup>2</sup>P und 2H=2Ca und PH<sup>2</sup>.

Fester Phosphorwasserstoff. 77a. Den festen Phosphorwasserstoff erhält man bei Zerlegung des flüssigen, am besten vermittelst Salzsäure. Frisch bereitet ist er hellgelb, geruchlos, an trockner Luft bei gewöhnlicher Temperatur unveränderlich, bei 200° entzündet er sich darin. Beim Ausschluss der Luft erhitzt, zerlegt es sich in Phosphor und gasförmigen Phosphorwasserstoff. Mit Salpetersäure giebt er Phosphorsäure und Wasser, mit metallischem Kupfer erhitzt, Phosphorkupfer und Wasserstoff. Aus der Bestimmung des Wasserstoffs und der Phosphorsäure findet man, dass er aus P<sup>3</sup>H besteht.

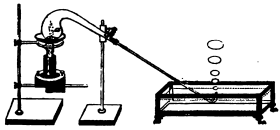
Gasförmiger Phosphorwasserstoff.

Eigenschaften.

77b. Den luftförmigen Phosphorwasserstoff erhält man am reinsten, wenn man Phosphorkalk durch rauchende Salzsäure zerlegt. Er ist farblos, hat einen höchst unangenehmen, dem von faulen Fischen ähnlichen Gernch; vom Wasser wird er ein wenig aufgelöst und theilt diesem den Geruch mit. Mit der Luft in Berührung entzündet er sich nicht von selbst, bei 100° jedoch tritt die Entzündung ein. Mit den Basen verbindet er sich nicht. Einige Metalloxyde, sowohl für sich, als auch an Säuren gebunden, werden durch ihn zersetzt, indem sich Wasser und bald Phosphormetalle, bald Phosphorsäure, indem das Metall ausgeschieden wird, bilden; der reine Phosphorwasserstoff wird von den Auflösungen dieser Salze vollständig absorbirt. Mit einigen Chlorverbindungen, z. B. mit Antimonchlorid verbindet er sich, eben so mit Jodwasserstoff und Bromwasserstoff, und zwar mit diesen zu schön krystallisirenden Verbindungen, welche durch Wasser zerlegt werden, indem Phosphorwasserstoff entweicht. Das spec. Gewicht

des gasförmigen Phosphorwasserstoffs hat man sehr nahe zu 1,185 gefunden, es besteht also 1 Maass desselben aus ½ M. Phosphorgas und 1½ M. Wasserstoffgas oder aus PH<sup>3</sup>. Bei der Zerlegung des stüssigen Phosphorwasserstoffs bilden sich aus 5 Antheilen desselben 3 Antheile gasförmiger und 1 Antheil fester, 5.PH<sup>3</sup>=3.PH<sup>3</sup> und P<sup>2</sup>H.

Weniger rein, besonders mit Wasserstoff gemengt, erhält man den gasförmigen Phosphorwasserstoff, wenn man Phosphor und eine Auflösung von Kali zusammen erhitzt. Man wendet dazu eine kleine Retorte a an.



welche mit einem Glasrohre durch einen gut schließenden Kork verbunden ist, und im Sandbade über einer Spirituslampe erhitzt wird. Diese füllt man bis etwas über die Hälfte mit einer Auflösung von reinem Kali oder Natron, welche man sich aus gleichen Theilen Kali oder Natron und Wasser bereitet, und schüttet dann eine kleine Menge Phosphor hinein. So wie das Wasser durch Zink allein nicht zersetzt wird (§. 20.), sondern erst nur dann, wenn die Verwandtschaft des Zinks zum Sauerstoff durch die Verwandtschaft der hinzugesetzten Schwefelsäure zum Zinkoxyd vermehrt wird, eben so verhält sich auch bei diesem Versuche das Wasser zum Phosphor. Phosphor allein zersetzt das Wasser nicht, kömmt aber noch die Verwandtschaft des Kali zur unterphosphorichten Säure hinzu, so findet die Zersetzung des Wassers Statt. Der Sauerstoff desselben oxydirt einen Theil des Phosphors zu unterphosphorichter Säure, welche sich mit dem Kali verbindet; ein anderer Theil des Phosphors verbindet sich mit dem Wasserstoff zu dem gasförmigen Phosphorwasserstoff, welcher vom Phosphor in Blasen in die Höhe steigt.

Entzündlichkeit des gasförmigen Phosphor-

78. Die ersten Blasen entzünden sich in der Luft, die noch in der Retorte enthalten ist, wodurch Explosionen entstehen; man verschliesst die Retorte mit dem Kork wasserstoffs. deswegen nicht eher, als bis an der Oeffnung das Phosphorwasserstoffgas brennt. Aus diesem Grunde erwärmt man die Retorte auch nur langsam, damit sich keine großen Blasen bilden. Lässt man das Glasrohr bis unter die Oberfläche des Wassers gehen, so entzünden sich die Blasen, sobald sie in die Luft kommen, mit einem kleinen Knall, und ein schön gewundener Ring von dickem Rauch (Phosphorsaure) bildet sich und steigt in die Höhe. Stellt man einen Cylinder mit Sauerstoffgas über die Oeffnung des Glasrohres, so entzuuden sich die Blasen im Sauerstoffgase mit einem intensiven Licht. Bei diesem recht schönen Versuch muß man jedoch den Cylinder mit einem Korbe von Eisendraht umgeben, weil häufig dadurch, dass, nachdem einige Blasen sich nicht entzündet und mit dem Sauerstoffgase gemengt haben, eine gleich darauf sich entwickelnde Blase sich und das Gemenge entzündet und eine heftige Explosion hervorbringt.

79. Kocht man eine Auflösung von unterphosphorichtsaurem Kali mit einem Ueberschuss von Kali, so wird das Wasser zerlegt, der Sauerstoff desselben verbindet sich mit der unterphosphorichten Säure, welche damit die höchste Oxydationsstufe des Phosphors, die Phosphorsäure, bildet, und der Wasserstoff entweicht als Gas. Diese Zerlegung findet gleichfalls Statt, während Phosphorwasserstoff auf die angeführte Weise entwickelt wird. Uebergiesst man den festen Phosphorwasserstoff mit einer alkoholischen Kalilösung, so löst sich derselbe auf. indem sich gasförmiger Phosphorwasserstoff, mit etwas Wasserstoff gemengt, entwickelt und man erhält eine rothe Auflösung, die nach einiger Zeit und beim Erwärmen sehr schnell sich entfärbt, indem reines Wasserstoffgas sich entwickelt und unterphosphorichtsaures Kali zurückbleibt.

Man erhält diese Verbindung gleichfalls, wenn man unterphosphorichte oder phosphorichte Säure erhitzt. Die Säure und das Wasser, welches mit den Säuren verbunden ist (denn sie sind wasserhaltig), werden alsdann zugleich zersetzt, ein Theil der Säure giebt einen Theil ihres Phosphors ab, der sich mit dem Wasserstoff des Wassers zu luftförmigem Phosphorwasserstoff verbindet, und Phosphorsäure bleibt zurück; der Sauerstoff des Wassers verbindet sich mit einem andern Theil der Säure zu Phosphorsäure, so dass auf doppelte Weise Phosphorsaure gebildet wird. Das Phosphorwasserstoffgas, auf diese Weise dargestellt, entzündet sich nicht von selbst: läst man es jedoch, besonders mit etwas atmosphärischer Luft, eine Zeit lang stehen, so entzündet es sich von selbst: auf der andern Seite verliert auch das selbstentzündliche Gas diese Eigenschaft, wenn es lange aufbewahrt wird, ohne dass es sich zersetzt. Es ist höchst wahrscheinlich, dass die Eigenschaft dieser Gasart, sich zu entzünden, von einer kleinen Quantität Phosphor herrühre, welche, um die Entzündung hervorzubringen, so unbedeutend sein kann, dass sie darin nicht weiter nachzuweisen ist. Der Phosphor kann gasförmig damit gemengt sein, oder mechanisch darin schweben, wie sogenannte Sonnenstäubchen in der Luft; und solcher mechanisch gemengter Phosphor kann bald mehr, bald weniger entzündlich sein, wie dieses bei der Entzündung der Körper in der Luft von vielen andern Substanzen angeführt werden wird. Auch kann man das Phosphorwasserstoffgas, welches seine Entzündlichkeit verloren hat, durch einen Zusatz von 1000 bis 10000 Stickstoffoxvd entzündlich machen. Es ist bekannt, dass, wenn Wasserstoffgas selbst bei einer niedrigen Temperatur mit Phosphor in Berührung steht, es von diesem etwas aufnimmt und, wenn man es in die Luft treten lässt, leuchtet, welches offenbar von einer Verbrennung des

darin enthaltenen Phosphordampfes herrührt. Auch kann dem luftförmigen Phosphorwasserstoff etwas von dem entzündlichen, PH<sup>2</sup>, beigemengt sein, und in andern Fällen kann das Phosphorwasserstoffgas, bei seiner Ausscheidung durch den chemischen Prozefs, eine Temperatur von mehr als 100° haben und dadurch entzündlich werden.

## Phosphor und Schwefel.

Phosphor . und Schwefel.

80. Schwefel und Phosphor verbinden sich in mehreren Verhältnissen. Durch die Art, wie man diese Verbindungen erhält, und durch ihre Eigenschaften sind sie von ganz besonderer Wichtigkeit für die Theorie der Chemie zeworden.

₽°S.

Die Verbindung, welche am wenigsten Schwefel enthält und aus P<sup>2</sup>S besteht, erhält man, wenn man im Wasserbade beide Substanzen in diesem Verhältnis zusammenschmilzt. Bei 0° ist sie flüssig wie Oel, klar und farblos, etwas unter 0° erstarrt sie zu feinen Nadeln; sie lässt sich unverändert überdestilliren, ist in Wasser, Alkohol und Aether unlöslich und entzündet sich leicht an der Luft.

₽S.

80 a. Eine Verbindung von PS erhält man, wenn man ähnlich wie bei der vorhergehenden verfährt. Sie ist dieser auch sehr ähnlich, nur erstarrt sie bei einer etwas niedrigern Temperatur; auch sie destillirt unverändert über.

80 b. Erhitzt man die letztere Verbindung mit wasserfreiem kohlensaurem Natron, beim Ausschluss der Luft, in einem Glasrohr, bis die Masse tief roth geworden ist, und wirft das Glasrohr mit der Masse nach dem Erkalten in Wasser, so lösen sich die Producte, welche durch Einwirkung des Schwefelphosphors auf das kohlensaure Natron entstanden sind, auf und eine zinnoberrothe Masse bleibt zurück, die mit kaltem, ausgekochten Wasser gewaschen und an der Luft getrocknet wird. Sie ist geruchlos und

undurchsichtig, unter dem Mikroskop erscheint sie krystallinisch, beim Ausschluss von Sauerstoff erhitzt wird sie dunkler, verstächtigt sich, ohne zu schmelzen, und in die Vorlage geht der flüssige Schwefelphosphor, P2S, über. Ein anderes Produkt bildet sich nicht dabei, der feste rothe Körper hat sich also durch Destillation in den flüssigen umgeändert.

80c. Erhitzt man auf nassem Wege bereitetes Schwefel- MnS+PS. mangan (s. Bd. II.), welches in einem Strom von Schwefelwasserstoff entwässert ist, mit flüssigem Schwefelphosphor, PS, so verbindet er sich damit uuter Wärmeentwickelung zu einem gelbgrünen Körper; übergiesst man diesen mit Salzsäure, so löst sich das Schwefelmangan, indem es zersetzt wird, auf und ein pomeranzengelber Körper scheidet sich aus, der ausgewaschen und an der Lust getrocknet wird. Erst jenseits 100° entzündet er sich, beim Ausschluss der Luft erhitzt, verstüchtigt er sich ohne zu schmelzen und der flüssige Schwefelphosphor, PS, destillirt über, ohne dass sich dabei andere Produkte bilden, so dass auch dieser Körper durch eine erhöhte Temperatur in die entsprechende flüssige Modification übergeht.

P'S'.

80 d. Schwefelzink, auf ähnliche Weise mit PS erhitzt, verbindet sich ebenfalls damit und giebt eine rothe Verbindung, welche mit Salzsäure zersetzt, einen Rückstand von derselben Farbe hinterlässt, der aus P3S2 besteht, und erhitzt eine eben so zusammengesetzte Flüssigkeit giebt.

80 e. PS2 erhält man, wenn man den festen PS mit 28 mengt und das Gemenge in einer Retorte erbitzt. Die Verbindung geschieht unter Wärmeentwickelung; die Masse schmilzt nachher rubig, destillirt unverändert über und das Uebergegangene ist nach dem Erkalten etwas durchsichtig und nicht krystallinisch; an der Luft zersetzt es sich schnell. Man erhält dieselbe Substanz. wenn man die Manganverbindung, MnS+PS, mit 28 der Destillation unterwirft.

80f. PS\* bildet sich, wenn der feste PS oder MnS+PS

₽S'.

mit 4S gemengt und der Destillation unterworfen wird. Sublimirt man die Verbindung langsam, so bilden sich durchsichtige gelbe Krystalle; geschmolzen und langsam erkaltet, erstarrt sie zu einer krystallinischen Masse. sich schnell und leicht in kaustischen Alkalien. auch in Ammoniak auf, indem sie, was auch bei den übrigen Verbindungen des Schwefels mit dem Phosphor der Fall ist, zersetzt wird; beim Zusatz von Säuren zu dieser Lösung entwickelt sich Schwefelwasserstoff, Schwefel scheidet sich aus und Phosphorsäure bleibt in der Auflösung.

₽S13.

80g. Löst man etwas Schwefel in dem flüssigen Schwefelphosphor, PS, in der Wärme auf, so krystallisirt beim Erkalten eine Verbindung von sehr wenig Phosphor mit Schwefel heraus, PS12. Diese erhält man auch, wenn S in PS im Wasserbade gelöst und darin erkalten gelassen wird, in großen und schönen Krystallen, die dieselbe Form und dieselben segundären Flächen haben wie der Schwefel selbst.

Verbindungen des PS mit andern metallen.

80h. Aehnlich zusammengesetzte Verbindungen wie die des Schwefelmangans mit dem Schwefelphosphor erhält Schwesel- man, wenn man mehrere sein vertheilte Schweselmetalle, z. B. Schweseleisen, mit dem flüssigen Schweselphosphor, PS, in Wasserstoffgas schwach erhitzt. Stark erhitzt geben sie entweder die ganze Menge oder die Hälfte des Schwefels ab. Die Quecksilberverbindung HgS+PS kann man durch Sublimation in rothen Krystallen erhalten. Schmilzt man 1 Atom dieser Verbindungen mit 2S zusammen, so erhält man Verbindungen der Schwefelmetalle mit PS2 und schmilzt man sie mit 4S, so bilden sich Verbindungen der Schwefelmetalle mit PS. den letzteren sublimirt sich die Hälfte des Schweselphosphors in Krystallen, so dass z. B. die Quecksilberverbindung, die in glänzenden gelben Krystallen sublimirt, aus 2HgS+PS besteht.

Die Verbindungen des Schwefels mit dem Phosphor verhalten sich also zu andern Schwefelmetallen wie Säuren.

Die Verbindungen mit dem Schwefelkalium und Schwefelnatrium haben nur geringe Beständigkeit.

Bei einer Temperatur unter 100° verbindet sich der Schwesel mit dem Phosphor nicht zu PS³ und PS³, erhitzt man jedoch die slüssigen Verbindungen, P²S und PS, mit überschüssigem Schwesel über 100°, so sindet eine Verbindung mit einer hestigen und gesahrvollen Explosion Statt, die Gesäse werden zertrümmert und an den Bruchstükken derselben sindet man einen Ueberzug von PS³. In dieser Verbindung, die man durch erhöhte Temperatur erhält, so wie in den anderen sesten Verbindungen, P²S und PS, und den damit dargestellten höheren Schweselungsstusen sind unstreitig die Elemente zu innigern Verbindungen vereinigt.

#### Chier.

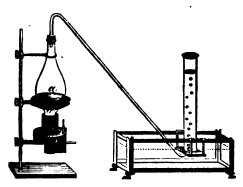
81. Das Chlor ist bei der gewöhnlichen Tempera-Eigenschaften tur ein gasförmiger Körper, der sich vom Sauerstoffgase, des Chlore. Wasserstoffgase und Stickstoffgase, welche farblos sind, durch eine eigenthümliche Farbe unterscheidet, von der Farbe. diese Gasart ihren Namen hat, denn χλωρός heisst gelblichgrün. Athmet man Stickstoffgas oder Wasserstoffgas ein, so hört das Leben auf, nicht, weil diese Gasarten tödtlich sind, sondern weil in den Lungen alsdann der chemische Process. welcher nur durch den Sauerstoff hervorgebracht werden kann, und der zur Erhaltung des thierischen Lebens eine nothwendige Bedingung ist, nicht Statt finden kann. Das Chlor dagegen tödtet, wenn es Gefahr beim in großerer Masse eingeathmet wird, als ein Gift; in kleinen Mengen eingeathmet bringt es ein Gesühl von Trokkenheit in der Nase, Husten und Beklemmung hervor. Diese Symptome geben leicht in Schnupfen, der mit Kopfweh und einem gelinden Fieber verbunden ist, über.

Das Chlorgas ist fast 2½ Mal schwerer als atmosphärische Luft, denn sein spec. Gewicht beträgt 2,45.

Spec. Gewicht. Flüssiges Chlor. Wird das Chlorgas so zusammengedrückt, dass es nur den vierten oder fünsten Theil seines vorigen Raums einnimmt, so wird es tropfbar-flüssig. Das flüssige Chlor ist gelblichgrün, hat ein spec. Gewicht von 1,33, und ist bisher noch bei keiner Temperatur im sesten Zustande dargestellt worden.

Darstellung des Chlors,

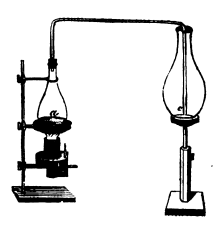
82. Das Chlorgas verschafft man sich im Kleinen am leichtesten, wenn man Mangansuperoxyd mit Salzsäure übergießt und erwärmt. Salzsäure ist der gewöhnliche Name für die in Wasser aufgelöste Verbindung von Chlor mit dem Wasserstoff. Der ganze Sauerstoffgehalt des Mangansuperoxyds verbindet sich mit dem Wasserstoff des Chlorwasserstoffs; das Mangan aber kann sich nur mit der Hälfte des so freiwerdenden Chlors verbinden, die andere Hälfte entweicht daher als Gas. Man entwickelt es in einem etwas geräumigen Glaskolben, welchen man in Sand, oder besser in Wasser über einer



Spirituslampe erhitzt. Das Mangansuperoxyd schüttet man sehr fein gepulvert hinein, und gießt nachher auf einmal die Säure hinzu, welche man mit so viel Wasser verdünnt, daß sie nicht mehr raucht, auf 1 Th. Mangansuperoxyd nämlich 6 Th. Säure von 1,16 spec. Gewicht. Nimmt man 2 Th. Mangansuperoxyd, 6 Th. Salzsäure von 1,16 spec. Gewicht und 2 Th. Schwefelsäure, so giebt das Superoxyd die Hälfte seines Sauerstoffs an die Salz-

säure ab, und man erhält den ganzen Chlorgehalt derselben als gassörmiges Chlor, indem schweselsaures Manganoxydul zurückbleibt; Mn, HS, HCl und Wasser = Mn,S, Cl und Wasser. Die Entwickelung des Chlors sindet bei diesem Verhältnis ohne Steigen Statt. Schon bei der gewöhnlichen Temperatur findet eine Einwirkung der Salzsäure auf Mangansuperoxyd Statt, wobei aber nur ein Viertel des freiwerdenden Chlors sich entwickelt, indem Manganchlorid sich bildet, welches dem Oxyd entspricht, und das man schon an der rothen Farbe der Auslösung erkennen kann.

Zu vielen Versuchen kann man das Chlor über Wasser auffangen, dann muß es aber schnell verwandt werden, weil es sonst vom Wasser absorbirt wird. Ueber Quecksilber kann man es nicht auffangen, weil es sich bei der gewönlichen Temperatur der Luft schon damit verbindet. Will man einen Kolben damit füllen, so biegt man das Glasrohr, aus dem es sich entwickelt, so, daß das eine Ende desselben bis auf den Boden des Kolbens c geht. Das Chlor, welches sich entwickelt, treibt



die atmosphärische Luft, da es viel schwerer als diese ist, zuerst aus dem Kolben heraus, und man beendigt

den Versuch, wenn das Chlor, was man leicht durch die Farbe bemerkt, bis zum Halse des Kolbens gestiegen ist.

Aus dem Kochsalz kann man gleichfalls das Chloi leicht gewinnen; das Kochsalz besteht nämlich aus Chlor und Natrium, welches ein einfacher Körper ist, der zu den Metallen gehört. Mit dem Kochsalz mengt man Mangansuperoxyd, und giesst, nachdem man das Gemenge in einen Kolben geschüttet hat, verdünnte Schwefelsaure darauf. Wird der Kolben gelinde erhitzt, so entwickelt sich Chlor als Gas, und schwefelsaures Manganoxydul und schwefelsaures Natron (Natriumoxyd) bleiben zurück. Es wäre möglich, dass bei dieser Zersetzung das Mangansuperoxyd die Hälfte seines Sauerstoffs sogleich an das Natrium abgiebt; da aber Mangansuperoxyd und Kochsalz feste Substanzen sind, ihre Theile also nicht in unmittelbare Berührung kommen können, und weil, wenn man concentrirte Schwefelsäure, Mangansuperoxyd und Kochsalz auf einander wirken lässt, hauptsächlich Chlorwasserstoffsäure sich entwickelt, so findet wahrscheinlich zuerst eine Zersetzung des Kochsalzes Statt, wodurch schwefelsaures Natron (Natriumoxyd) und Salzsäure (Chlorwasserstoff) gebildet werden. Die Salzsäure, die sich in der Flüssigkeit auflöst, wirkt nun auf Mangansuperoxyd, wie bei dem Gemenge von Salzsäure und Schwefelsäure. Die Entwickelung des Chlors erfolgt am besten, wenn man auf 3 Theile Kochsalz, 2 Theile Mangansuperoxyd und 71 Theile Schwefelsäure, welche mit 4 Theilen Wasser verdünnt werden, nimmt.

Will man Chlor in größerer Menge darstellen, so wendet man dazu einen großen Kolben an, den man in einem Sandbade erhitzt; dieses Sandbad stellt man in einen großen Ofen, welcher dem, bei der Phosphordarstellung, angewandten ähnlich ist. Da es schwer ist, einen Kork auf einen großen Kolben luftdicht aufzupassen, so ist es gut, wenn man sich einen kleinen Einsatz von Blei machen läßt, für den man nachher den Kolben so aus-

sucht, dass der Ansatz desselben ungefähr auf den Hals des Kolbens passt, den man mit einer Sprengkohle rund absprengt. Den Einsatz kittet man ein, und in das runde Loch, was in diesen eingebohrt ist, kann alsdann der Kork mit dem Glasrohre luftdicht eingepasst werden. Wie man Chlor in einem noch

größeren Maassstabe zur Bereitung des Chlorkalks entwickelt, wird beim Chlorkalk angeführt werden.

83. Ein Maass Wasser löst bei 0°1,75 bei 14°2,5 Löslichkeit Maass Chlorgas auf; eine gesättigte Auflösung erhält man, in VVasser. wenn man in ausgekochtes Wasser, womit man eine Flasche füllt, so lange Chlor hineinströmen lässt, als noch etwas absorbirt wird; die gesättigte Auflösung ist grünlich gelb. Für medicinische Zwecke bereitet man diese Auflösung am zweckmässigsten, indem man in eine Flasche mit ausgekochtem Wasser sehr langsam und so lange Chlor hineinleitet, als noch etwas aufgenommen wird; da es dabei nicht zu vermeiden ist, dass viel Chlorgas entweicht, so muss man diese Operation im Freien vornehmen oder sonst für die Beseitigung dieses Chlorgases durch Luftzug oder absorbirende Flüssigkeiten, wie z. B. Alkohol oder Ammoniak sorgen. Im Großen bereitet man zum Bleichen eine Chlorauflösung, indem man in ein groíses Gefäss, welches mit Glasstücken gefüllt ist, von oben Wasser hineinsließen lässt, und von unten Chlor dem binuntertröpfelnden Wasser entgegen leitet; die gesättigte Auflösung lässt man sortdauernd unten aus dem Gefäss abfliessen.

84. Das Chlor hat eine große Verwandtschaft zu Verbindungen anderen einfachen Körpern, zu vielen sogar eine größere des Chlors. als der Sauerstoff. Chlor zersetzt z. B., wenn es mit Kali, Natron und mehreren anderen Metalloxyden erhitzt wird, diese Verbindungen so, dass ein Chlormetall sich bildet und Sauerstoff als Gas sich entwickelt. Man kann diesen Versuch leicht in einer Kugel machen, in welche man das Metalloxyd hineinlegt und erhitzt, indem man Chlor darüber streichen lässt; eben so, wie es bei der

Reduction des Kupferoxyds durch Wasserstoffgas geschah. Dagegen wird die Thonerde nicht vom Chlor zersetzt, denn zum Metall der Thonerde hat der Sauerstoff größere Verwandtschaft.

Mit vielen Metallen verbindet sich das Chlor, ohne dass man sie zu erhitzen braucht, unter Entwickelung von Wärme und Licht. So entsteht z. B. ein Feuerregen, wenn man in eine Glocke oder in einen Kolben, welche mit Chlorgas gefüllt sind, fein gepulvertes Antimon hineinstreut.

Geht das Chlor zwei Verbindungen mit demselben Körper ein, so nennt man die Verbiudung, welche am wenigsten Chlor enthält, Chlorür, welche am meisten Chlor enthält. Chlorid.

Chlor verbindet sich mit dem Sauerstoff in drei verschiedenen Verhältnissen. Diese Verbindungen, welche Säuren sind, werde ich bei den übrigen Säuren beschreiben.

Chlor und

85. Mit dem Wasserstoff verbindet sich das Chlor Wasserstoff nur in einem Verhältnis, zu Chlorwasserstoff, dessen Auflösung in Wasser unter dem Namen Salzsäure bekannt, und eine der wichtigsten Säuren für den Chemiker ist; ich werde sie daher bei den Säuren ausführlich abhandeln. Mengt man 1 Maass Chlorgas und 1 Maass Wasserstoffgas mit einander, und entzündet das Gemenge durch einen brennenden Körper, oder durch den electrischen Funken, so findet die Verbindung mit Detonation Statt, und es bildet sich, wenn die Gasarten feucht waren, oder überhaupt Wasser hinzukömmt, ein weisser Rauch, Salzsäure. Mengt man beide Gasarten mit einander im Dunkeln oder beim Feuerlicht, so verbinden sie sich nicht; wird das Gemenge dem Tageslichte ausgesetzt, so findet die Verbindung langsam Statt, und wenn man in das Gefäss etwas Wasser hineinbringt, und genau von jeder Gasart ein Maass genommen hat, so verschwinden die Gasarten nach einiger Zeit gänzlich, indem der gebildete Chlorwasserstoff vom Wasser absor-

birt wird. Im Sonnenlichte findet diese Verbindung augenblicklich mit einer starken Explosion Statt. Man macht das Gemenge am besten in einer kleinen Flasche von vollkommen weissem Glase, und zwar in einem dunklen Zimmer, und bedeckt das Gefäss mit einem Futteral; will man den Versuch anstellen, so zieht man es rasch aus dem Futteral heraus, und wirft es in die freie Luft nach einer Richtung binaus, wo es von den Sonnenstrahlen getroffen wird. Nur die violetten Strahlen des Sonnenlichts bewirken die Verbindung; macht man daher das Gemenge in einem grünen Glase, so findet keine Explosion Statt.

86. Durch eine große Verwandtschaft zum Was- Entfärbung serstoff zersetzt das Chlor verschiedene organische Sub- durch Chlor. stanzen sehr leicht; wenn man ein nasses vegetabilisches Pigment, z. B. Lackmus oder mit Lackmus gefärbtes Papier, in Chlorgas bringt, so verschwindet die Farbe augenblicklich und das Papier wird weiss. Die Farben sind nämlich bestimmten Verbindungen von Wasserstoff. Kohlenstoff und Sauerstoff, mit denen in einigen, z. B. im Indigo, auch noch Stickstoff verbunden ist, eigenthümlich; wird diese chemische Mischung verändert, so entsteht eine neue Verbindung, die sich nicht mehr so gegen das Licht verhält, wie die vorige.

87. Der unangenehme Geruch, den in Fäulniss über- Desinficirung gegangene Substanzen verbreiten, rührt von organischen durch Chlor. chemischen Verbindungen her, die in der Luft schwimmen; wenn man nur wenig Chlor in eine solche Luft bringt, so verschwindet der Geruch augenblicklich dadurch, dass die organische Verbindung zersetzt wird. Organische Substanzen sind es gleichfalls, die, indem sie in der Luft schweben, oder als Gase darin aufgelöst sind. ansteckende Krankheiten von einem Individuum auf andere übertragen; sie sind in der Luft in so kleiner Menge vorhanden, dass man sie durch chemische Mittel nicht nachzuweisen vermag. Es gelingt aber vollkommen, sie in der Lust durch Chlor zu zerstören: ein Beweis, dass anstek

kende Krankheiten, wenn keine Berührung Statt gefunden hat, durch wägbare Substanzen verbreitet werden.

Zersetzung durch Chior.

87 a. Das Chlor zersetzt selbst das Wasser, wenn eine des Wassers Auflösung von Chlor in Wasser von den Sonnenstrahlen getroffen wird; es entwickelt sich so lange Sauerstoff, bis alles aufgelöste Chlor in Chlorwasserstoff umgeändert worden ist.

Verbindungsverbältnifs der Chlor-

87 b. Setzt man in Wasser gelöste Chlorverbindungen zu einer Auslösung von Silbersalzen, so bildet sich Chlorverbindungen silber, welches so unlöslich ist, dass wenn auch noch weniger als Tanana Silber oder Chlor in der Flüssigkeit enthalten ist, man diese deutlich dadurch nachweisen kann; bestimmt man das Gewicht der Chlorverbindung und des Chlorsilbers, so kann man dadurch am genauesten das Verbindungsverhältnis vieler Chlorverbindungen ermitteln; so haben z. B. als Mittel mehrerer sehr genauer Versuche 932.14 Th. Chlorkalium 1792,94 Chlorsilber gegeben. Die Zusammensetzung des Chlorsilbers findet man, indem man eine gewogene Menge Silber in Salpetersäure löst, die Auflösung mit Salzsäure (Chlorwasserstoff) versetzt und das Gewicht des ausgeschiedenen Chlorsilbers bestimmt, so geben 1349,66 Th. des Chlors Silber 1792,94 Th. Chlorsilber; das Verhältniss, in welan dem des chem Chlor und Sauerstoff sich mit einander und mit andern Körpern verbinden, ist am genauesten durch Glühen des chlorsauren Kali's und des chlorsauren Silberoxyds bestimmt worden; nach dem Mittel von mehreren Versuchen geben 1532,14 Th. chlorsaures Kali 932,14 Th. Chlorkalium und 600 Th. Sauerstoff und da in dem chlorsauren Kali der Sauerstoff der Basis sich zu dem der Säure wie 1:5 verhält (s. B. I. Abth. 2. §. 114. u. 127.), so ist 1 des erhaltenen Sauerstoffs mit dem Kalium verbunden. Das Verbindungsverhältnis des Sauerstoffs zu

Sauerstoffs.

GI = 443,28.

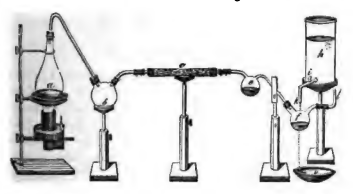
wie 100: 1349,66.

dem des Chlors ist daher nach diesen Bestimmungen wie 100: 443,28 (1792,94 — 1349,66), zu dem des Kaliums wie 100:488,86 (932,14 - 443,28) und zu dem des Silbers

#### Chlor und Schwefel

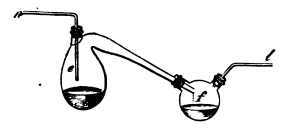
88. Kleine Quantitäten von Chlorschwefel kann man Darstellung sich leicht in dem Apparat verschaffen, den man zur Zer-Chlorschwelegung vieler Metallverbindungen durch Chlor anwendet. Das Chlor entwickelt man nach der Weise, die ich kurz vorher angeführt habe. Es enthält alsdann, besonders da etwas Wärme angewandt werden muss, ein wenig Chlorwasserstoff und Wasser: in der Vorlage b werden diese

fels, S² <del>G</del>I.



größtentheils ausgeschieden, und darauf geht das Gas durch das Rohr c, in welchem sich Chlorcalcium befindet, das alles Wasser absorbirt, so dass das Gas ganz wasserfrei in die Kugel e kommt, in der sich die Substanz befindet, welche man mit dem Chlor verbinden will. Ist diese Schwefel, so muss man ihn etwas erwärmen; Chlor und Schwesel vereinigen sich dann mit einander und gehen in die Kugel f über. Die Kugel wird durch tröpfelndes Wasser fortwährend kalt erhalten. Das Wasser kann man dadurch, dass man den Hahn i mehr oder weniger öffnet, stärker oder langsamer fließen lassen; das überschüssige Chlor leitet man durch das Rohr ! ins Freie oder in ein Gefäs, worin mit Alkohol getränkte Hobelspäne enthalten sind. Ehe man das Chlor zu entwickeln anfängt, muß man genau untersuchen, ob

der Apparat gut schließt. Man kann sich auf diese Weise von dieser Verbindung mehr als eine Unze schnell verschaffen. Will man jedoch Chlorschwesel oder ähnliche Chlorverbindungen in größerer Quantität darstellen, so bringt man an dem Rohr mit Chlorcalcium ein gebogenes Rohr nan, dessen anderes Ende durch den Tubu-



lus einer Retorte e geht und durch einen Kork luftdicht eingepaßt ist. Der Hals der Retorte wird gleichfalls luftdicht mit einem Kork in den Tubulus einer geräumigen Vorlage eingepaßt. Aus dem andern Tubulus geht ein Rohr / zum Fenster hinaus. Das Chlor entwickelt man alsdann aus einem großen gläsernen Kolben, wie dieses vorher §. 82. angeführt worden ist. Die Vorlage f wird durch darauf tröpfelndes Wasser kalt erhalten. Der Chlorschwefel, welchen man so gewinnt, enthält, wenn man das Chlor nicht sehr im Ueberschuß angewandt hat, viel Schwefel aufgelöst; durch Destillation kann man ihn leicht davon trennen.

Eigenschaften des Chlorschwefels.

89. Der destillirte Chlorschwefel ist eine gelblichrothe Flüssigkeit von einem unangenehmen, eigenthümlichen Geruch, die bei 138° kocht. Im Wasser sinkt sie
unter, denn ihr spec. Gewicht ist 1,687; kurze Zeit damit
in Berührung, wird sie zersetzt, Schwefel scheidet sich
aus und Chlorwasserstoff, schweflichte Säure und Schwefelsäure lösen sich im Wasser auf, indem das Chlor sich
mit dem Wasserstoff des Wassers, und der Sauerstoff,
welcher dadurch frei wird, mit einem Theil des Schwefels verbindet. Nach der Untersuchung besteht der Chlorschwefel aus S<sup>2</sup> Gl. Das spec. Gewicht desselben in

Gasform beträgt 4,668; 1 Maass Chlorschwefelgas besteht daher aus  $\frac{1}{3}$  Maass Schwefelgas  $\left(\frac{6,654}{3} = 2,218\right)$ und 1 Maass Chlorgas (2,45).

90. Lässt man über diesen Chlorschwesel lange Zeit Schweselhindurch Chlorgas streichen, so erhält man eine dunkelrothe Verbindung, SCI, in welcher mit derselben Menge Schwefel doppelt so viel Chlor verbunden ist. Durch Destillation in einem Strome von Chlorgas kann man sie fast ganz rein von der ersten Verbindung erhalten. Sie kocht bei 64°; ihr spec. Gewicht beträgt 1,620. Bei derselben Menge Schwefel ist darin doppelt so viel Chlor, als in der vorhergehenden Verbindung, enthalten. Das spec. Gewicht ihres Gases hat man nahe 3,549 gefunden; darnach enthalt 1 Maass dieses Gases 1 Maass Schwefelgas und 1 Maass Chlorgas. Leitet man Chlorgas zu Schwefelarsenik, so erhält man eine Verbindung von Schwefelchlorid mit Arsenikchlorid.

chlorid, S Gl.

91. Außer diesen beiden Chlorverbindungen existiren noch zwei andere, die man jedoch nicht isolirt son- Chloretufen dern nur in Verbindung mit anderen Körpern erhalten Schwefels. Die eine, S+2Gl, enthält bei derselben Menge Schwefel viermal so viel Chlor, als der Chlorschwefel. Man erhält sie mit Chlorzinn, Chlortitan und Chlorantimon verbunden, wenn man so lange Chlor zu Schwefelzinn, Schwefeltitan oder Schwefelantimon leitet, als noch etwas davon aufgenommen wird. Die Zinnverbindung lässt sich verstüchtigen und bildet deutliche Krystalle. Uebergiesst man diese Verbindungen mit Wasser, so verbindet sich das Chlor mit dem Wasserstoff des Wassers, und der Sauerstoff desselben mit dem Metall und mit dem Schwefel, und zwar mit diesem zu unterschweflichter Säure und Schwefelsäure.

Die andere Verbindung, S+361, erhält man mit Schwefelsäure verbunden, wenn man wasserfreie Schwefelsäure zu Chlorschwefel, welchen man erkaltet, leitet, und die erhaltene Verbindung erwärmt, wobei schweflichte Säure sich entwickelt. Durch Destillation gewinnt man diese Verbindung, (S+3Cl) +5S, rein; sie kocht bei 145°, ist farblos, hat im flüssigen Zustande ein spec. Gewicht von 1,818, und im gasförmigen von 4,45. Mit Wasser übergossen, zerlegt sie sich damit zu Schwefelsäure und Chlorwasserstoffsäure.

Löslichkeit und Selens im Chlorschwefel.

92. Beim Auflösen des Schwefels in Chlorschwefel des Schwesels sinkt die Temperatur der Flüssigkeit, wie bei der Auflösung eines Salzes in Wasser. Der Chlorschwefel löst den Schwesel und das Selen auf, und zwar bei einer erhöhten Temperatur mehr davon, als bei einer niedrigen. Man erhält den Schwefel aus einer warmen, gesättigten Anflösung recht schön krystallisirt, wenn man sie erkalten lässt; das Selen sondert sich jedoch nicht in erkennbaren Krystallen aus.

#### Chior und Selen.

Chlor and Sclen.

93. Das Selen verbindet sich gleichfalls in zwei Verhältnissen mit dem Chlor. Diese Verbindungen erhält man ganz auf dieselbe Weise wie die des Schwesels; diejenige, welche am meisten Chlor enthält, Se 2 Gl, ist fest und weiss, und bildet indem sie das Wasser zerlegt, Chlorwasserstoffsäure und selenichte Säure. Die Chlorverbindung, welche weniger Chlor enthält, ist braun und flüssig, und löst Selen auf.

## Chlor und Phosphor.

Darstellung der und Phosphors.

94. Chlor und Phosphor verbinden sich in zwei verbindungen verschiedenen Verhältnissen. Man stellt sie gerade wie des Chlors den Chlorschwefel dar, nur dass man in die Kugel e Phosphor hineinlegt, welchen man sorgfältig mit Löschpapier abtrocknet. Im Anfange kann man die Kugel etwas erwärmen; die Verbindung geschieht unter Entwickelung von Licht und Wärme. Will man Chlorphosphor mit der größten Menge Phosphor darstellen, so erwärmt

man die Kugel fortdauernd, so dass der gebildete Chlorphosphor sogleich überdestillirt und in der Kugel Phosphordampf sich befindet; die Operation unterbricht man, sobald der Phosphor verschwunden ist. Will man Chlorphosphor mit der größten Menge Chlor darstellen, so erwärmt man die Kugel nur dann und wann, damit ein Ueberschuss von Chlor in derselben vorhanden ist, und unterhält die Gasentwickelung so lange, bis kein flüssiger Chlorphosphor weder in der Kugel e, noch in der Kugel f enthalten ist: zuletzt destillirt man alles in die Kugel f hinüber. Will man diese Verbindung in großer Menge darstellen, so wendet man denselben Apparat an, den ich zur Darstellung größerer Mengen von Chlorschwefel beschrieben habe.

95. Die weiße krystallinische Verbindung, welche Phosphorman bei einem Ueberschuss von Chlor erhält, kocht bei ungefähr 148°; etwas unter dieser Temperatur wird sie flüssig, so dass der Punkt, bei welchem sie flüssig wird, und der, bei welchem sie kocht, nur um sehr wenige Grade von einander entfernt liegen. Gelinde erwärmt, verstüchtigt sie sich, ohne zu schmelzen, und setzt sich an die kälteren Theile des angewandten Gefässes sogleich fest an. Diese Operation, wodurch man sie leicht rein erhalten kann, nennt man eine Sublimation.

96. Die flüssige Verbindung enthält noch Phosphor Phosphoraufgelöst, von welchem sie durch Destillation getrennt wird; sie ist vollkommen klar, sehr leichtslüssig und sinkt im Wasser unter, denn ihr specifisches Gewicht ist 1,45. Sie kocht bei 78°.

chlorür.

97. Beide Verbindungen werden in Berührung mit Zusammen-Wasser zersetzt. Die feste Verbindung bildet Chlorwasserstoff und Phosphorsäure, die flüssige Chlorwasserstoffverbindangen. und phosphorichte Säure; enthielt diese Phosphor aufgelöst. so bleibt derselbe als ein im Wasser unlöslicher Körper zurück. Das specifische Gewicht des Gases der flüssigen Verbindung beträgt 4,742; 1 Maass dieses gasför-

migen Chlorphosphors besteht demnach aus 4 Maass Phos-

phor  $\left(\frac{4,326}{4} = 1,0815\right)$  und  $1\frac{1}{2}$  Maass Chlor (2,45 .  $1\frac{1}{2}$ =3,675). Das specifische Gewicht des Gases der festen Verbindung hat man bei 185° nahe 4,788 gefunden; 1 Maass dieses Gases enthält demnach & Maass Phosphorgas (0,721) und 13 Maas Chlorgas (4,083); bei 336° nahe 3,61, wonach 1 Maass desselben aus 1 Maass Phosphorchlorurgas und 1 Maass Chlorgas bestehen würde.

Aus einer dung eine Sauerstoff-

98. Wenn man weiss, wie viel Chlor und Phos-Chlorverbin-phor in der flüssigen oder der festen Verbindung enthalten sind, so kann man, da die Zusammensetzung des verbindung Wassers bekannt ist, leicht die Zusammensetzung der berechnen, phosphorichten Säure, oder der Phosphorsäure berechnen. Die Zusammensetzung der phosphorichten Säure ist auf diese Weise ausgemittelt worden; nach der Analyse besteht die flüssige Verbindung aus 100 Phosphor und 339.21 Chlor. Ein Maass Chlor verbindet sich mit einem Maass Wasserstoff zu Chlorwasserstoff, und da im Wasser zwei Maass Wasserstoffgas mit einem Maass Sauerstoffgas verbunden sind, so wird also für jedes Maass Chlor, wenn das Wasser zersetzt wird, ein halbes Maass Sauerstoff ausgeschieden. Das spec. Gewicht des Chlorgases beträgt nach den genauesten Bestimmungen 2.45. das des Sauerstoffgases 1,1057; folglich verhält sich das Gewicht eines Maasses Chlorgas zu einem halben Maass Sauerstoffgas, wie 2,45:0,55285, oder wie 1:0,22565. Es scheiden demnach 339,21 Th. Chlor, welche das Wasser zersetzen, wenn sie sich mit dem Wasserstoff desselben verbinden, 76,543 (339,21,0,22565) Th. Sauerstoff aus, welche mit 100 Th. Phosphor, die mit dem Chlor vereinigt waren, phosphorichte Säure bilden.

Aus einer zu berechnen.

99. Eben so kann man umgekehrt die Zusammen-Sauerstoff-verbindung setzung der festen Verbindung leicht berechnen, da man die Chlor- weiss, dass sie, mit Wasser übergossen, Chlorwasserstoff verbindung und Phosphorsäure giebt. Durch Verauche bat man gefunden, dass 100 Theile Phosphor sich mit 127,54 Theilen Sauerstoff dem Gewichte nach zu Phosphorsäure vernun verhält sich 0,55285: 2,45:: 1:4,4316. Damit also 100 Th. Phosphor sich mit 127,54 Th. Sauerstoff bei der Zersetzung des Wassers verbinden konnen, ist es nothwendig, dass damit 565,20 (127,54,4,4316) Chlor verbunden sind.

Aus diesem Beispiele geht hervor, wie man leicht aus einer Sauerstoffverbindung die Chlorverbindung, oder umgekehrt jene aus dieser berechnen kann; bei den Bestimmungen der Zusammensetzung der Körper dem Gewichte nach, die wir als die genauesten ansehen, ist bald das eine, bald das andere geschehen, je nachdem man die Chlor- oder die Sauerstoffverbindung genauer untersuchen konnte. Dieser Fall tritt bei allen Metalloxyden ein, die, wenn sie mit Chlorwasserstoff in Bertihrung kommen, Chlormetalle nnd Wasser geben, und bei allen Chlorverbindungen, die Chlorwasserstoff und eine Oxydationsstufe des Körpers geben, mit dem das Chlor verbunden war. Man sagt von einer folchen Chlorverbindung, dass sie der Oxydationsstufe entspreche. Bei dem Chlorphosphor würde man also sagen, die flüssige Verbindung entspricht der phosphorichten Säure, die feste der Phosphorsäure.

100. Chlorverbindungen, welche den niedrigeren Löslichkeit Oxydationsstufen des Phosphors entsprechen, scheinen des Phosphorsischt zu existiren denn wenn man Phosphor mit dem flüs-chlorür. sizen Chlorphosphor in Berührung bringt, so wird, je höher die Temperatur ist, um so viel mehr davon aufgelöst, und beim Erkalten krystallisirt fast aller Phosphor wieder beraus.

Leitet man getrocknetes Schwefelwasserstoffgas tiber Phosphorchlorid, so entwickelt sich Chlorwasserstoffgas und zuletzt erhält man eine farblose Flüssigkeit, P3C12S (PGI+2.SGI) von stechendem aromatischem Geruch, welche bei 126° kocht und unverändert überdestillirt; ihr spec. Gew. im gasförmigen Zustande beträgt 5.86; 1 Maafs

besteht also aus 1 Maaís Schwefelgas und 1 Maaís Phosphorchlorürgas.

Lässt man Wasserdämpse auf Phosphorchlorid einwirken, so entwickelt sich Chlorwasserstoff und man erhält eine Flüssigkeit, P3612O, die bei 109° kocht und deren spec. Gewicht im luftförmigen Zustande 5,30 gefunden worden ist, wovon ein Maass also aus 1 Maass Phosphorchlorürgas und ½ Maass Sauerstoff besteht.

Dass die erste Verbindung aus PCl+2.SCl und die zweite aus PCl+2.OCl bestehe, ist, da PCl nicht zu existiren scheint und wegen der Eigenschaften der unterchlorichten Säure unwahrscheinlich; diese Verbindungen bestehen daher muthmaasslich aus einer Atomen-Gruppe, die der des Phosphorchlorids ähnlich ist, in welcher aber zwei Atome Schwefel oder Sauerstoff an die Stelle von zwei Atomen Chlor getreten sind.

#### Chlor und Wasser.

Verbindung des Chlors mit VVasser.

101. Wenn man einen Kolben mit Chlorgas füllt, nachher ein wenig Wasser hineingiesst, und hierauf den Kolben bis 0° erkalten lässt oder Chlorgas in Wasser von 0 ° leitet, so verbindet sich das Chlor mit dem Wasser zu einer krystallinischen Masse, die man vom anhängenden Wasser durch kaltes Löschpapier trennen kann. Man schüttet diese Masse in ein, an einem Ende zugeblasenes, etwas gebogenes Glasrohr, welches man, sobald die Masse darin ist auch am andern Ende zubläst: denn bis +4° in einem offenen Gefäss erwärmt, zersetzt sich die Verbindung schon wieder in Chlorgas und Wasser, wenn das Chlor frei entweichen kann. Diese Krystalle sind von blassgelber Farbe und sehr flüchtig, so dass sie von einer Stelle des Glasrohrs an eine andere, die kälter ist, sich sublimiren, gerade wie dieses beim Kampher der Fall ist. Sie enthalten nur ungefähr 28 p. C. Chlor.

102. Stellt man das eine Ende des Glasrohres a, in Darstellung welchem sich die Krystalle befinden, in warmes Wasser von flüssigem von 32° bis 33°, so verschwinden sie, und es bilden sich zwei flüssige Schichten; die obere scheint nur eine gesättigte Auflösung von Chlor in Wasser zu sein, und die untere ist flüssiges Chlor, welches als ein dunkler, ölar-



tiger Körper sich abgesondert hat. Wird das andere Ende b erkaltet, so destillirt das Chlor

über. Lässt man das Rohr erkalten, so verbinden sich Chlor und Wasser wieder mit einander, und es entstehen wieder dieselben Krystalle.

Diese Substanz ist eins der merkwürdigen Beispiele, dass ein einfacher Körper mit einem zusammengesetzten sich verbindet, und war, ehe man eine ähnliche Verbindung des Broms mit dem Wasser entdeckte, das einzige Beispiel einer Verbindung eines einfachen Körpers mit dem Wasser.

#### Brom.

103. Bei der gewöhnlichen Temperatur ist das Brom Eigenschaften tropfbar-flüssig; bei - 18° bis - 20° ist es fest und bil- des Broms. det eine krystallinisch-blätterige Masse; bei 47° kocht es. Ein Tropfen Brom, welchen man in eine Flasche fallen last, mengt sich sogleich als Gas mit der Luft, welche in der Flasche enthalten ist; die Farbe des Bromgases ist braunroth. Das flüssige Brom ist in dünnen Schichten oder kleinen Tropfen hyacinthroth (roth mit einem Stich ins Gelbe); in größeren Massen ist diese Farbe so intensiv, dass es undurchsichtig und schwarz erscheint.

Das spec. Gewicht des slüssigen Broms ist 2,966, das des gasförmigen 5,3933.

Das Brom ist eben so, wie das Chlor, ein Gift und hat einen eigenthümlich unangenehmen Geruch, von dem man diesem Körper den Namen gegeben hat, denn δ βρωμος heist der üble Geruch. Was die Verwandtschaft zu andern Körpern anbetrifft, so steht das Brom dem Chlor nur sehr wenig nach und zeigt ganz ähnliche Erscheinungen. Eben so, wie das Chlor, zersetzt es bei erhöhter Temperatur viele Metalloxyde, z. B. Kali, Natron und andere, indem es sich mit dem Metalle verbindet und den Sauerstoff austreibt. Magnesia und Thonerde zersetzt es nicht; mit Antimon und Zinn verbindet es sich unter Lichtentwickelung.

Verbindungen des Broms.

104. Zum Sauerstoff hat das Brom nur eine geringe Verwandtschaft. Die Bromsäure wird bei den Säuren angeführt werden.

Mit dem Wasserstoff verbindet es sich zwar direct, aber nur schwierig. Durch das Sonnenlicht wird die Verbindung nicht bewirkt, aber durch einen heißen Draht kann man beide Gase verbinden, jedoch nur an dem Punkte, wo der heiße Draht in das Gemenge getaucht wird. Indirect kann man diese Verbindung auf verschiedene Weise darstellen, wie bei der Bromwasserstoffsäure selbst angeführt werden wird.

Gegen Farbestoffe verhält sich das Brom ganz wie das Chlor; die vegetabilischen und animalischen Farbestoffe werden davon zersetzt.

Mit Schwefel, Phosphor und Selen verbindet sich das Brom, wenn man es damit zusammenbringt; diese Verbindungen sind denen des Chlors mit diesen Körpern ganz analog; nur ist die Verwandtschaft des Broms dazu viel schwächer. So kann man z. B. durch Destillation keine bestimmte Verbindung von Schwefel und Brom erhalten. Mit Chlor verbindet sich Brom zu einer röthlich gelben Flüssigkeit, die in Wasser löslich ist. Was von den Verbindungen der Metalle mit Brom interessant ist, werde ich bei den Metallen anführen.

Brom verbindet sich, wie Chlor, mit dem Wasser, wenn Brom mit etwas Wasser einer Temperatur von 0° ausgesetzt wird, zu einer rothen krystallinischen Verbindung, welche bei 15° unverändert bleibt, bei einer hö-

heren Temperatur sich aber in Wasser und Brom zerlegt. Sie enthält 28 p. C. Brom.

Das Verhältniss, in welchem das Brom sich verbindet, ist auf dieselbe Weise wie das des Chlors bestimmt worden.

B = 999.62.

#### Jod.

105. Bei der gewöhllichen Temperatur der Atmos-Eigenschaften phäre ist Jod ein sester Körper, welchen man leicht krystallisirt erhalten kann, wenn man ihn entweder langsam sublimirt oder schmilzt und erkalten lässt, oder wenn man eine Auflösung von Jodwasserstoffsäure an der Luft stehen lässt. Das Wasser löst nur sehr wenig Jod auf, and kann davon nicht mehr als 3000 aufnehmen; wenn aber gewisse Salze, z. B, salzsaures oder schwefelsaures Ammoniak, oder auch Jodwasserstoff, im Wasser aufgelöst sind, so löst es bedeutend mehr davon auf. Lässt man eine Auflösung von Jodwasserstoff in Wasser der Lust ausgesetzt stehen, so verbindet sich der Sauerstoff der Luft allmählig mit dem Wasserstoff des Jodwasserstoffs, und das Jod bleibt in der Flüssigkeit gelöst und färbt sie stark. Wenn nun nach und nach alles Jodwasserstoff zersetzt wird, so scheidet sich das aufgelöste Jod allmählig in großen und schönen Krystallen aus der Flüssigkeit aus. Das specifische Gewicht des festen Jods ist 4.947.

Bei 107° schmilzt das Jod, bei 175 bis 180° kocht es und bildet ein schön gefärbtes Gas; von der Farbe, welche violett mit einem Stich in's Purpurrothe ist, hat es seinen Namen, denn vò čov heist das Veilchen. Das spec. Gewicht des Jodgases ist 8,7011. Schon bei der gewöhnlichen Temperatur verstüchtigt sich, der freien Lust ausgesetzt, das Jod allmählig. Der Geruch des Jods ist dem des Chlors sehr ähnlich. In einem Kolben gelinde erhitzt, erhält man es in schönen Krystallen sublimirt.

Verbindungen des Jods

106. Jod, in Wasser aufgelöst, bleicht die vegetabilischen Farben nicht. Es wirkt überhaupt nicht so zersetzend auf organische Substanzen ein, als Chlor; mit vielen verbindet es sich sogar, z. B. mit Gummi, Stärke, Zucker. Die Haut färbt es braun; die Farbe verschwindet aber bald wieder. Papier, Leinen und Holz werden gleichfalls braun gefärbt; von diesen geht die Farbe jedoch nicht mit Stärke, wieder fort. Die Verbindung mit Stärke ist blau; man erhält sie am schönsten, wenn man etwas Stärke mit Wasser kocht, und zu der erkalteten und filtrirten Flüssigkeit eine Auflösung von Jod in Wasser hinzusetzt. Man kann 1 his 2 Milliontel Jod noch durch diese Farbe in einer Flüssigkeit entdecken. Ist das Jod mit einem Metall verbunden, ist z. B. Jodkalium in der Flüssigkeit aufgelöst, so muss man die Verbindung zuerst mit etwas Salpeter-

mit Sauerstoff, säure zersetzen.

Jod hat zum Sauerstoff nur eine sehr schwache Verwandtschaft; die Verbindungen, welche es damit bildet, werden bei den Säuren ausführlich abgehandelt werden. Jod und Schwefel schmelzen, gelinde erhitzt, zumit Schwesel, sammen; stärker erhitzt, entweicht, das Jod als Gas, mit

Schwefelgas gemengt, und Schwefel bleibt zurück. Jod und Phosphor verbinden sich, wenn sie mit

einander geschmolzen werden, unter Entwickelung von Wärme; die zusammengeschmolzene Masse zersetzt sich, wenn sie mit Wasser übergossen wird, so dass der Wasserstoff des Wassers mit dem Jod, und der Sauerstoff desselben mit Phosphor, mit dem Phosphor sich verbindet. Bei einem Ueberschuss von Jod wird Jod ausgeschieden, welches sich in der Jodwasserstoffsäure auflöst, sonst erhält man, je nachdem man mehr oder weniger Phosphor genommen hat, Phosphorsäure, phosphorichte Säure und ausgeschiedenen Phosphor.

mit Chlor.

107. Wirst man in einen mit Chlorgas gestüllten Kolben (p. 76. §. 82.) kleine Quantitäten Jod, so bildet sich sogleich ein brauner Körper, welcher sich schnell durch Verbindung mit einer größeren Quantität Chlor in eine feste krystallinische Masse verwandelt; in größerer Menge

verschafft man sich diese Verbindungen, wenn man in den Apparat, welcher bei der Darstellung des Chlorschwefels beschrieben worden ist. Chlor zu Jod einströmen lässt. Bei einem Ueberschuss von Jod erhält man eine braune Verbindung. Die mit Chlor gesättigte Verbindung ist gelblich gefärbt; in einem zugeschmolzenen Glase aufbewahrt, verslüchtigt sie sich von den wärmeren Stellen nach den kälteren und bildet so bestimmbare gelbrothe Krystalle, J3Cl. Die Verbindung löst sich wahrscheinlich im Wasser auf, ohne es zu zersetzen: zerlegt man eine solche Auflösung mit Kali, so fällt jedes Mal viel Jod nieder: nimmt man an, dass das Wasser dabei zersetzt wird, so muss darin Chlorwasserstoff und eine unbekannte Oxydationsstufe von Jod gelöst sein; Schweselsäure scheidet aus der wässerigen Lösung die Verbindung unverändert ab, indem sie ihr das Wasser entzieht.

Jod ist ein heftiges Gift und zugleich eins der wichtigsten und wirksamsten Arzneimittel und zwar wird es meistens als Jodkalium angewendet.

Die Darstellung des Broms werde ich beim Magnesium, womit es im Meerwasser und in Salzquellen, die des Jods beim Natrium, womit es in verschiedenen Pflanzen, welche am Meeresstrande wachsen, verbunden vorkömmt, anführen.

Das Verbindungsverhältnis des Jods wurde wie das des Chlors gefunden.

J = 1585,99.

### Fluor.

108. Es gelingt zwar, das Fluor aus dem Fluorsilber durch Chlor auszuscheiden, aber die Verwandtschaft des Fluors zu andern Substanzen ist so groß, daß es sich sogleich, wenn es frei geworden ist, mit den Bestandtheilen der Gefäße verbindet. Legt man Fluorsilber in ein gläsernes Gefäß und läßet Chlor darüber streichen, so wird das Fluor frei; es verbindet sich aber

Fluor.

sogleich mit dem Kiesel, welcher, mit Sauerstoff verbunden, die Kieselerde bildet, die ein Bestandtheil des Glases ist, und Sauerstoff wird frei. In Platingefäsen entsteht bei derselben Operation sogleich Fluorplatin. Auch hat man versucht, es in Gefäsen von Flusspath darzustellen, jedoch ohne bekannten Erfolg. Kautschuckgefäse werden davon sogleich zerstört, indem sich Fluorwasserstoff bildet. Zu den meisten Körpern hat das Fluoreine ausgezeichnete Verwandtschaft. Verbindungen von Fluor mit Sauerstoff, Chlor, Brom, Jod, Stickstoff und Kohle kennt man noch nicht.

Die Verbindungen des Fluors mit dem Wasserstoff, wozu es eine große Verwandtschaft hat, werde ich bei den Säuren, die mit den Metallen, bei den einzelnen Metallen anführen.

F = 117,72.

### Stickstoff.

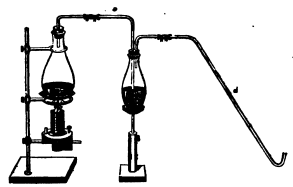
Darstellung des Stickstoffs.

109. Schon aus den Verbrennungsversuchen beim Sauerstoffgase folgt, dass die atmosphärische Lust Sauerstoff enthalte, aber außerdem noch ein anderes Gas. welches die Verbrennung nicht unterhalten und mit dem brennbaren Körper sich nicht direct verbinden kann. Die Darstellung dieses Gases geschieht folglich sehr leicht. wenn man irgend einen brennbaren Körper in abgesperrter atmosphärischer Luft sich mit dem Sauerstoffgase derselben verbinden lässt. Auf einen Kork c, welcher auf Wasser in einer Gaswanne schwimmt, legt man eine kleine Porcellanschaale. In diese Porcellanschaale giesst man etwas Alkohol, welchen man entzündet, oder legt ein Stückchen Phosphor hinein, das man gleichfalls anzündet, und deckt die Glocke a so darüber, dass sie ein Wenig ins Wasser hineingeht; der brennende Körper verlischt alsdann sehr schnell, und das Wasser steigt innerhalb der Glocke in die Höhe. Mit Phosphor er-



hält man das Stickstoffgas reiner als mit Alkohol; die weifsen Dämpfe, welche sich durch Verbrennen des Phosphors bilden und Phosphorsäure sind, werden bald vom Wasser aufgenommen. Das durch Verbrennung von Alkohol bereitete Gas enthält noch

etwas Sauerstoffgas, weil der Alkohol eher verlischt. als bis alles Sauerstoffgas verzehrt worden ist, und Kohlensäure, die sich beim Brennen des Alkohols bildete. Um sich vollkommen reines Stickstoffgas zu verschaffen, leitet man atmosphärische Luft, aus der man die Kohlensäure und das Wasser abgeschieden hat, über glühendes feinvertheiltes Kupfer (s. Band I. S. 645.). Auch durch Zersetzung von Ammoniak durch Chlor erhält man reines Stickstoffgas. Das Ammoniak besteht aus Stickstoff und Wasserstoff. Wenn zu dieser Verbindung Chlor kommt, so verbindet sich das Chlor mit dem Wasserstoff des Ammoniaks und bildet Chlorwasserstoff, welcher mit einem andern Antheile Ammoniak sich verbindet und ein Salz, Salmiak, giebt. Der Stickstoff des Ammoniaks nimmt dagegen gasförmigen Zustand an, und entweicht unter fortdauerndem Aufbrausen der Flüssigkeit. In den Kol-



ben a schüttet man Mangansuperoxyd, auf welches man

Chlorwasserstoffsäure gießt. Das sich entwickelnde gasförmige Chlor geht durch ein Glasrohr e in die Ammoniakauflösung, welche in der Flasche b enthalten ist, und zersetzt sie; das Stickstoffgas entweicht alsdann durch ein Entbindungsrohr d. Ist die Flüssigkeit concentrirt, das heisst, ist viel Ammoniak darin enthalten, so wirkt das Chlor heftig ein und zersetzt das Ammoniak mit kleinen Explosionen und Feuererscheinungen; dieses kann man jedoch verhindern, wenn man zur Flüssigkeit etwas Wasser setzt. Diese Explosionen sind indessen gefahrlos; dagegen muss man stets Ammoniak im Ueberschuss anwenden, weil, wenn nur Salmiak allein in der Flüssigkeit ist, sich eine der gefährlichsten chemischen Verbindungen bildet, die gleich angeführt werden wird. Für gewöhnliche Versuche kann man das Stickstoffgas auch bereiten, indem man den käuslichen Chlorkalk mit Wasser anrührt, in einem Kolben mit Ammoniakslüssigkeit übergiesst und dann erwärmt. Die unterchlorichtsaure Kalkerde, Ca Cl, giebt Sauerstoff ab, welcher sich mit dem Wasserstoff des Ammoniaks verbindet, dessen Stickstoff luftförmig sich entwickelt, und Chlorcalcium, Ca El, bleibt zurück.

Eigenschaften des Stickstoffs.

110. Ausgezeichnete Eigenschaften bietet das Stickstoffgas nicht dar. Es ist farb-, geruch- und geschmacklos, wie man dieses schon aus dem Verhalten der atmosphärischen Luft schließen kann. Brennende Körper verlöschen darin augenblicklich, weil der Stickstoff sich nicht direct mit ihnen verbinden kann. Thiere sterben darin, wie im Wasserstoffgase, nicht, weil diese Gase schädlich sind, sondern weil zum Leben der Thiere eine sauerstoffhaltende Luft eine nothwendige Bedingung ist.

Directe Verbindung

111. Ein Gemenge von Stickstoffgas und Sauerstoffgas lässt sich nicht durch blosses Anzunden, oder durch Stickstoffs ähnliche Mittel, wie bei einem Gemenge von Wassermit Sauerstoff, stoffgas und Sauerstoffgas angewandt werden, verbinden, obgleich Stickstoff und Sauerstoff allerdings Verwandtschaft zu einander haben; denn es giebt sogar vier verschiedene Verbindungen dieser beiden Substanzen. Eine dieser Verbindungen, die Salpetersäure, welche die größte Menge Sauerstoff enthält, kann man in kleiner Quantität gewinnen, wenn man 4 Theile feuchtes Stickstoffgas mit 1 Theil Sauerstoffgas mengt und einige hundert Male den electrischen Funken durchschlagen lässt. An dem Punkte, wo der electrische Funke durchschlug, oxydirt sich iedes Mal etwas Stickstoff. Aus derselben Ursache kann man Salpetersäure erzeugen, wenn man 1 Maais Stickstoffgas mit 13 bis 14 Maass Wasserstoffgas mengt, und diese im Sauerstoffgase verbrennt, etwa in einem solchen Apparat, wie er zur künstlichen Darstellung des Wassers angewandt wird. Aus diesem Grunde erhält man bei der künstlichen Darstellung des Wassers dieses gleichfalls sauer, wenn man nicht Sauerstoffgas vorher in die Flasche hat treten lassen. Beim Sauerstoffgase haben wir gesehen, dass z. B. das Eisen einer hohen Temperatur bedarf, um sich mit dem Sauerstoff zu verbinden: einmal entzündet, wird, durch die Verbrennung selbst, das übrige Eisen nach und nach, wie die Verbrennung fortschreitet, bis zu der Temperatur erhitzt, welche zu seinem Verbrennen nothwendig ist. Der Stickstoff bedarf gleichfalls einer hohen Temperatur, um sich mit dem Sauerstoff verbinden zu können; bei der Verbindung selbst wird aber nur wenig Wärme entwickelt, so dass durch die Verbindung die naheliegenden Antheile Stickstoff nicht hoch genug erhitzt werden, damit die Verbindung mit dem Sauerstoff weiter fort gehen kann. Gemengt mit Wasserstoff, wird durch die Verbrennung des Wasserstoffs die Temperatur hervorgebracht, die der Stickstoff zu seiner Vereinigung mit Sauerstoff bedarf: außerdem wirkt auch noch das Wasser mit. womit sich die Salpetersäure verbinden kann.

112. In vier verschiedenen Verhältnissen verbindet sich der Stickstoff mit dem Sauerstoff: zu Stickstoffoxydul, zu Stickstoffoxyd, zu salpetrichter Säure und zu Salpetersäure. Diese Verbindungen werden bei den Säuren

Verbindungen abgehandelt werden. Mit Kohle verbunden, bildet der
des
Stickstoffs Stickstoff einen sehr wichtigen Körper, das Cyan; er ist
mit anderen in den meisten thierischen und in einigen vegetabilischen
Substanzen. Substanzen entbalten; mit mehreren Metallen hat man ihn
ebenfalls verbunden erhalten: mit dem Kalium, Natrium,
dem Quecksilber, dem Kupfer, dem Chrom u.s.w. Die
Verbindungen des Stickstoffs mit dem Wasserstoff, dem
Schwefel, dem Phosphor, dem Chlor und Jod, werde ich

sogleich abhandeln.

Nach den zuverlässigsten Bestimmungen liegt das spec. Gewicht des Stickstoffgases zwischen 0,970 und 0,976; nach dem Verhältnifs, in welchem Stickstoff und Sauerstoff sich verbinden, beträgt es  $0,9678 = \left(\frac{175,06.1,057}{200}\right)$ .

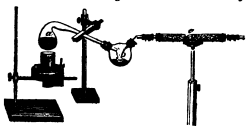
Das Verbindungsverhältnis des Stickstoffs lässt sich durch drei Reihen von Versuchen am genausten bestimmen: durch die Gewichtzunahme des Silbers, wenn es in salpetersaures Silberoxyd umgeändert wird; durch die Menge Chlorkalium, K.Cl., welche nothig ist, um aus einer gewogenen, in Wasser gelösten Menge salpetersauren Silberoxyds AgON5O, das Silber als Chlorsilber, Ag Gl, zu fällen und durch die Menge Chlorwasserstoff-Amoniak, N3HHCl (Salmiak), welche nothig ist um eine bestimmte Menge in Salpetersäure aufgelöstes Silber, Ag, zu fällen; 1349,66 Silber geben. als Mittel mehrerer Versuche, 2124,68 salpetersaures Silberoxyd und da der Sauerstoff des Silberoxyds zu dem der Salpetersäure sich wie 1:5 verhält, so ist das Verbinbindungsverhältnis des Sauerstoffs zum Stickstoff wie 100: 175,02 (2124,68 - 1349,66 - 600). Die Mittelzahl aus den genausten Versuchen der drei Bestimmungsweisen beträgt 175,06.

N = 175,06.

Stickstoff und Wasserstoff.
Ammoniak.

Ammoniak. 113. Das Ammoniak, welches bei der gewöhnlichen Temperatur ein farbloses Gas bildet, erhält man rein,

wenn man 2 Theile reine Kalkerde (gebrannten Marmor) Darstellung mit 1 Theil reinem Salmiak mengt, und das Gemenge in desselben. einer Retorte erhitzt, welche man mit einer Vorlage und einem Rohr, das mit geschmolzenem Kalihvdrat ge-



füllt ist, verbunden hat. Der Salmiak besteht aus Chlorwasserstoff und Ammoniak. Die Kalkerde (Calciumoxyd) treibt das Ammoniak aus und zersetzt sich mit dem Chlorwasserstoff, wodurch Chlorcalcium und Wasser gebildet werden, so dass beim Erhitzen Chlorcalcium in der Retorte bleibt, und Wasser und Ammoniak entweichen. Das Wasser wird in der Vorlage verdichtet, und das feuchte Ammoniak durch das Kalihydrat vollständig getrocknet. Chlorcalcium kann man zum Trocknen des Ammoniakgases nicht anwenden, weil es sich damit verbindet. Das Gas fängt man über Quecksilber auf; es hat einen eigenthümlichen, reizenden, stechenden Geruch: Thiere sterben, und brennende Körper verlöschen darin. Ein hineingebrachtes Licht bringt vor dem Verlöschen beim Zutritt der Luft eine partielle Entzündung des Ammoniaks hervor, wodurch eine große gelbliche Flamme entsteht. Lässt man es aus einem engen Rohre in Sauerstoffgas ausströmen, so brennt es, wenn man es entzündet hat, mit einer gelblichen Flamme, indem sich Wassergas und etwas Salpetersäure bilden und Stickstoffgas ausgeschieden wird.

Durch ein glühendes Rohr geleitet, wird das Zusammen-Ammoniakgas theilweise zerlegt; leicht und vollständig setzung des Ammoniaks. geschieht die Zerlegung, wenn man in das Rohr gewisse Metalle, am bequemsten Metalldrähte, hineinlegt. Da Platin viel langsamer und unvollständiger als Eisen diese

Zersetzung bewirkt, so wirken die Metalle nicht allein dadurch, dass sie dem durchstreichenden Gase viele heisse Berührungspunkte darbieten, sondern zugleich als Contactsubstanzen; die Metalle erleiden dabei keine chemische Veränderung. Man findet die Zusammensetzung des erhaltenen Gemenges, indem man zu einem bestimmten Maass desselben Sauerstoffgas, dessen Menge man gleichfalls bestimmt, hinzusetzt und den electrischen Funken durchschlagen lässt, oder poröses Platin hineinbringt; 3 Maass, welche, indem sie Wasser bilden, verschwinden, entsprechen 2 Maais Wasserstoff. Auch kann man das Ammoniakgas über glühendes Kupferoxyd leiten, und das gebildete Wasser und ausgeschiedene Stickstoffgas bestimmen. Man findet durch diese Versuche, dass das Ammoniak auf 3 Maass Wasserstoff 1 Maass Stickstoff enthält. und da man das specifische Gewicht des Ammoniakgases durch Abwägung zwischen 0,590 und 0,5967 gefunden hat, so ist

1 M. Ammoniakgas (0,5876)  $\Rightarrow \begin{cases} 1\frac{1}{2} \text{ M. Wasserstoffgas } (1\frac{1}{2},0,0691 \Rightarrow 0,1037) \\ \frac{1}{2} - \text{Stickstoffgas } (\frac{1}{2},0,9678 \Rightarrow 0,4639). \end{cases}$ 

In 100 Theilen besteht es daher dem Gewichte nach aus 82,358 Th. Stickstoff und 17,642 Th. Wasserstoff.

Synthese des Ammoniaks.

115. Stickstoff und Wasserstoff hat man noch nicht direct verbinden können. Man erhält das Ammoniak durch Zersetzung organischer Substanzen, doch gelingt es auch sehr leicht, es aus Substanzen, welche mit dem organischen Leben in keinem Zusammenhange stehen, darzustellen, am leichtesten, wenn man Zink in eine verdünnte Auflösung von Salpetersäure und Schwefelsäure stellt; sie muß ungefähr 2 p. C. Schwefelsäure enthalten. Die Salpetersäure setzt man in einem solchen Verhältniß binzu, daß die Entwickelung von Gasblasen aufhört. Es wird alsdann das Wasser und die Salpetersäure zugleich zersetzt, indem der Sauerstoff sich mit dem Zink, und der Wasserstoff des Wassers sich mit dem Stickstoff der Salpetersäure zu Ammoniak verbindet. In der Flüssigkeit ist folglich schwefelsaures Zinkoxyd und schwefelsaures

Ammoniak enthalten. Vermittelst Zinn, Eisen und anderer Metalle, findet auf ähnliche Weise eine Bildung von Ammoniak Statt.

116. Bis zu - 40° erkaltet, wird das Ammoniak flüssig. Bei + 10° findet dieses bei einem Druck von 61 Atmosphären Statt. Am leichtesten erhält man es tropfbar-flüssig, wenn man Ammoniakgas zu Chlorsilber leitet, welches sich damit sogleich verbindet, und diese

Ammoniak.



Verbindung, welche 15 p. C. Ammoniak enthält, in ein Rohr schüttet, dessen Oeffnung man zu-

bläst. Erhitzt man das Ende a, wo sich das Chlorsilberammoniak befindet, so schmilzt dieses bei 38°, kommt ins Kochen, und giebt das Ammoniak ab, welches sich in dem Ende b, das man erkaltet, zu einem farblosen, dünnflüssigen Körper von 0,73 spec. Gewicht verdichtet. Lässt man nachher das Rohr eine Zeit lang stehen, so nimmt das Chlorsilber sehr bald das Ammoniak wieder auf, so dass man diesen Versuch, so oft man will, wiederholen kann. Erkaltet man das Ammoniakgas durch verdampfende Kohlensäure, so erhält man, wenn es rein ist, eine feste krystallinische Masse, welche bei - 75° schmilzt.

Bringt man in Ammoniakgas, welches über Quecksilber abgesperrt ist, ein wenig Wasser, oder auch ein kleines Stückchen Eis, so wird das Gas sogleich vollständig verschluckt, und das Quecksilber steigt in das Gefis hinein.

117. Die gewöhnliche Ammoniakstüssigkeit ist Was- Ammoniak ser, welches Ammoniakgas absorbirt hat; je niedriger die Temperatur ist, um so mehr Ammoniakgas wird davon aufgenommen. Es enthält eine Flüssigkeit von

zelöst.

0,8720 spec. Gewicht 32,5 p. C. Ammoniak.

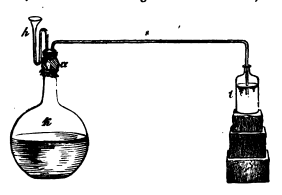
0.9054 25.37

0.968 7.85

Erhitzt man die Flüssigkeit, so entweicht Ammoniakgas, indem der Kochpunkt der Flüssigkeit steigt.. Ist sie bei 0° gesättigt, so kocht sie bei 10°, und hat sie ein spec. Gewicht von 0,91, so kocht sie bei 45°. Erkaltet man die gesättigte Flüssigkeit langsam bis - 40°, so erstarrt sie zu einer Masse von glänzenden Nadeln.

Darstellung

118. Am leichtesten erhält man das wässerige Amder Auflösung moniak, wenn man gleiche Theile Salmiak und ungelöschim Großen. moniak, wenn man greisen zuen zu den Kolben oder ten Kalk mit einander mengt, und einen Kolben oder Ballon k, welchen man so groß nehmen kann, als man



ihn im Handel erhält, damit zur Hälfte füllt. Ueber den Hals des Ballons zicht man den weiteren Theil eines Kautschuckbeutels a, welchen man unten aufgeschnitten hat, und in die engere Oeffnung des Beutels steckt man einen Kork mit einem Sicherheitsrohr & und einem Ableitungsrohr s. Das Ableitungsrohr führt man in die Flasche t, worin man das Ammoniak aufbewahren will, und welche bis zu zwei Drittel mit Wasser gefüllt ist: man muss es bis auf den Boden der Flasche gehen lassen, weil die gesättigte Flüssigkeit leichter ist als Wasser. Auf jedes Pfund Salmiak nimmt man ein und ein viertel Pfund Wasser. Man muss stets mehrere Flaschen bereit halten, weil, wenn man auch die Flasche kalt zu erhalten sucht, dieses bei der raschen Entwickelung und Absorption des Ammoniaks nur unvollständig geschieht; sobald also cine Flasche zu warm wird, vertauscht man sie mit einer erkalteten. Durch den Trichter des Sicherheitsrohres

giesst man von Zeit zu Zeit Wasser in den Ballon; der Kalk verbindet sich darauf mit dem Wasser (er löscht sich), und die dadurch entstehende Wärme bewirkt eine rasche Entwickelung von Ammoniakgas, welches zuerst die Luft aus den Gefässen austreibt. Entwickelt das zugesetzte Wasser kein Ammoniakgas mehr, so erhitzt man den Ballon, welcher in einer Sandkapelle steht, bis die breiichte Flüssigkeit kocht, und setzt dieses so lange fort, als Ammoniak übergeht. Die Zersetzung geschieht auf diese Weise eben so vollständig und viel leichter, als wenn man Kalkerde und Salmiak ohne Zusatz von Wasser bis zum Schmelzen des Chlorcalciums erhitzt: das Ammoniak selbst ist auch viel reiner, da dem Salmiak stets empyreumatische Substanzen beigemengt sind, welche bei dieser Darstellungsweise nicht mit übergehen. Die rückständige Masse kann man leicht aus dem Ballon herausschaffen, so dass nur durch Unvorsichtigkeit das Gefass verloren geht. Bei der gewöhnlichen Darstellung des Ammoniaks in den Destillationsblasen erhält man es stets mit Zinnoxyd (durch die zinnernen Kühlgeräthschaften) verunreinigt.

119. Die Ammoniakslüssigkeit, welche im gewöhnlichen Leben Ammoniakspiritus genannt wird, hat den Geruch des Gases; sie schmeckt scharf, wie eine schwache Auslösung von Kali; thierische Substanzen werden von derselben wenig angegriffen, nur einige werden davon ausgelöst; auf der Zunge und der Haut zieht sie Blasen.

Auf dieselbe Weise verschafft man sich eine Auflösung von Ammoniak in Alkohol und Aether, wobei man jedoch noch sorgfältiger die Flüssigkeiten kalt erhalten muß.

120. Ob das Ammoniak sich mit einfachen Sub-Verbindungen stanzen verbindet, ist nicht mit Bestimmtheit ermittelt. Ammoniaks Leitet man Ammoniakgas zu Jod, so wird es absorbirt, mit Jod, und man erhält eine dunkle Flüssigkeit, 3.N3H+2J. Gießt man sie in Wasser, so löst sich Ammoniak. Jod-

wasserstoff-Ammoniak und Jod auf, und Jodamid, NH<sup>2</sup>J, bleibt ungelöst zurück.

len.

Mit einigen Metalloxyden, mit dem Quecksilberoxyd, Metalloxyden,dem Silberoxyd u. s. w., verbindet sich das Ammoniak; am ausgezeichnetsten sind aber die Verbindungen mit den Chlorverbindungen und die mit verschiedenen Salzen. Einige von den Verbindungen des Ammoniaks mit Chlor-Chlormetalmetallen können sublimirt werden, ohne dass sie sich zersetzen, z. B. das Quecksilberchloridammoniak; andere zerlegen sich schon, der Luft ausgesetzt; andere verbinden sich gar nicht mit dem Ammoniak, z. B. Chlorbarium, während Chlorcalcium und Chlorstrontium sich mit 4 Mal so viel Ammoniak verbinden, als nothwendig ist, um Salmiak mit dem Chlorwasserstoff zu bilden, welchen das Chlor, wenn es sich mit Wasserstoff verbindet, giebt. Auf ähnliche Weise verbindet sich das Ammoniak mit einer großen Anzahl von Salzen, z. B. dem schwefelsauren Silberoxyd. Diese Verbindungen sind denen, mit Salzen, welche das Wasser mit denselben oder ähnlichen Substanzen eingeht, zu vergleichen. Sie werden bei den

Das Ammoniak verbindet sich mit dem Schwefelarsenik und dem Schwefelkohlenstoff, wenn man trocknes Ammoniakças damit in Berührung bringt; mit dem letztern zu einer festen Verbindung, die sich verstüchtigen Bfat.

Metallen angeführt werden.

mit Säuren

121. Mit Säuren verbindet es sich, wenn Wasser und Wasser, gegenwärtig ist, zu Salzen, welche den Kalisalzen am meisten gleichen, in denen aber nicht Ammoniak, sondern eine Verbindung von Ammoniak und Wasser enthalten und als Basis anzusehen ist. Diese Basis steht an Verwandtschaft der Magnesia gleich und ist schwächer als Kalkerde. Durch Kochen werden die Ammoniaksalze zersetzt, indem in dem entweichenden Wasserdampf Ammoniak verdampft. Von starken Säuren, z. B. Schwefelsäure, wird selbst durch langes Kochen nur wenig, von schwachen, z. B. von Benzoësäure, sehr bald viel abgeschieden.

Fehlt das Wasser, wenn man z. B. wasserfreie Schwe- mit wasserfelsäure und Ammoniakgas auf einander einwirken lässt, so freier Säure. entstehen bei einigen Säuren Verbindungen, in denen weder das Ammoniak, noch die Säuren sich wie in den gewöhnlichen Salzen verhalten. Mit einigen Säuren kann man das Ammoniak auf indirectem Wege so verbinden. dass eine Proportion Wasser austritt, wodurch die Amide, Die Amide. die gleich nachher erwähnt werden sollen, gebildet werden.

Mit dem Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff u. s. w. verbindet es sich unmittelbar, gerade so wie es sich mit Wasser verbindet, wenn es sich mit sauerstoffhaltigen Säuren zu Salzen vereinigt; da nun das Wasser selbst in dieselbe Klasse mit dem Chlorwasserstoff gehört, so sind die Verbindungen des Ammoniaks mit dem Chlorwasserstoff u. s. w. dem Ammoniakhydrat (Ammoniumoxyd) analog zusammengesetzt, und so wie dieses dem Kaliumoxyd entspricht, so entspricht die Verbindung des Chlorwasserstoffs mit dem Ammoniak dem Chlorkalium.

### Ammoniak und Schwefelchlorid.

122. Lässt man Schwefelchlorid und Ammoniakgas Schweselauf einander einwirken, so erhält man zwei VerbindunAmmoniak, gen: beim Ueberschuss von Schwefelchlorid einen slocki- SGI+NH3. gen, rothbraunen Körper, welcher in Alkohol und Aether löslich ist. und aus 1 Atom Schwefelchlorid, SCI, und 1 Atom Ammoniak, 2N6H, besteht, und bei einem Ueberschuss von Ammoniak ein citronengelbes Pulver. SGI+2.NH3. Das letztere enthält bei derselben Menge Schwefelchlorid doppelt so viel Ammoniak, als die erste Verbindung: erhitzt oder mit Wasser in Berührung gebracht, werden beide zersetzt. Durch concentrirte Schwefelsäure wird Schweselchlorid aus diesen Verbindungen ausgetrieben. Der citronengelbe Körper giebt mit Wasser Chlorwas- Schwefelserstoff-Ammoniak und unterschweslichtsaures Ammoniak. welche sich im Wasser auflösen, und Schwefelstickstoff und Schwefel, welche ungelöst zurückbleiben. Diesen Rück-

stand wäscht man zuerst mit Wasser aus und digerirt ihn darauf zu wiederholten Malen mit Aether, welcher den Schwefel auflöst, indem Schwefelstickstoff rein zurück bleibt.

Der Schwefelstickstoff ist gelb; erhält man ihn mit grüner Farbe, so wird er bei 100° gelb. Bei 140° zersetzt er sich ruhig in Stickstoff und Schwefel; rasch erhitzt, detonirt er heftig. Er löst sich etwas in kochendem Aether auf; beim Erkalten der Auflösung sondert er sich krystallinisch daraus ab. Mit Wasser zersetzt er sich, ohne einen Rückstand zu lassen, in unterschweflichte Säure und Ammoniak: durch Wärme kann man diese Zersetzung beschleunigen. Aus der Bestimmung des Stickstoffgehalts und aus seiner Zersetzung mit Wasser findet man, dass er aus 3 Atomen Schwesel und 2 Atomen Stickstoff besteht.

Mit Schwefelchlorür verbindet sich das Ammoniak gleichfalls; die pulverförmige, dunkelrothe Verbindung zersetzt sich mit Wasser, indem Schwefel zurückbleibt.

# Ammoniak und Phosphorchlorid.

Ammoniak Phosphorchlorid.

123. Lässt man trockenes Ammoniakgas auf Phosphorchlorid einwirken, so erhält man einen weißen Körper, P3Cl2N4H, indem Chlorwasserstoff theils frei, theils P 3G12N4H. mit Ammoniak verbunden sich entwickelt; ein Theil Chlorwasserstoff-Ammoniak (Salmiak) bleibt bei dem weißen Körper zurück und kann, ohne ihn zu zersetzen, weder durch Hitze noch durch Wasser davon getrennt werden, P5Cl und 4N12H(4.N3H)=P3Cl2N4H und 2N6H2H2Cl. Rührt man den weißen Körper mit Wasser an und wäscht ihn mit kochendem Wasser aus, so bleibt ein weißes

P 20 2N 3H. Pulver zurück, P 20 2N 3H, welches erhitzt, Wasserdämpfen ausgesetzt, sich in Phosphorsäure und Ammoniak zerlegt. P2O2N3H und 3H3O(3H)=P5O und 2N6H

(2.N3H); geschmolzen mit Kalihydrat, KH, giebt es dieselben Producte; eine Kalilösung wirkt nicht darauf ein. Erhitzt man das weisse Pulver bis zum dunklen Rothglühen, so entweicht Ammoniak und ein in Wasser unlösliches und geschmackloses weisses Pulver, P2ON, bleibt zurück, welches, wie die früheren, mit Wasserdämpfen und Kalihydrat Phosphorsäure und Ammoniak giebt, P2ON und 3.H=P5O und N3H.

> P 2N oder

124. Erhitzt man den weißen Körper, der sich durch Einwirkung des Ammoniaks auf das Phosphorchlorid bildet. so entweichen Salmiak, Wasserstoff, Phosphor und Ammoniak. Setzt man das Erhitzen so lange fort, bis keine weitere Entwickelung von Salmiak bemerkbar ist, so erhält man ein weißes lockeres Pulver, welches weder bei einer starken Rothglübhitze schmilzt, noch sich verslüchtigt; es ist unlöslich in Wasser und fast in allen Von Chlorwasserstoffsäure wird es nicht verandert; Schwefelsaure löst es nicht auf, concentrirte Schwefelsäure oxydirt es aber und giebt Phosphorsäure. Alkalien ist es unlöslich; mit den festen Hydraten derselben erhitzt, giebt es Ammoniak und Phosphorsäure. Wasserstoff über die glühende Substanz geleitet, zersetzt sie, ohne dass sich eine Spur Wasser bildet. Zwei Untersuchungen dieses Körpers sind vorhanden, die Vertrauen verdienen, nach der einen ist er ein Gemenge, dessen Hauptbestandtheil aus PH2N besteht, nach der andern ist er Phosphorstickstoff, P2N. Man erhält ihn am leichtesten wenn man zum Quecksilberchloridamid, HgCl+Hg N2H, (s. B. 2. Quecksilber), das man in einem Kolben erhitzt, so lange Phosphor in Stücken hinzusetzt, als dieser noch darauf einwirkt, und dann die Masse zum Glöhen erhitzt.

125. Leitet man nicht getrocknetes Ammoniakgas zum Chlorphosphor, übergiesst die erhaltene Masse in einer Retorte mit Wasser und destillirt sie, so geht mit Stickstoff.

Chlor, Phosphor dem Wasser ein flüchtiger Körper über, welcher sich in Krystallen in der Vorlage absetzt. Diese Krystalle lösen sich in Aether leicht auf und krystallisiren aus der Auflösung beim Verdampfen des Aethers. Bei 100° schmelzen sie; stärker erhitzt verflüchtigen sie sich. Sie erleiden durch Kaliauflösung, Salpetersäure, Schwefelsäure oder Chlorwasserstoffsäure keine Veränderung; über glühendes Eisen geleitet, geben sie Stickstoffgas, Chloreisen und Phosphoreisen. Diese Substanz besteht demnach aus Stickstoff, Chlor und Phosphor.

#### Chlor und Stickstoff.

Darstellung des Chlorstickstoffs.

126. Füllt man eine kleine Glocke mit einer Auflösung von Salmiak, oder von einem anderen Ammoniaksalze, stellt sie in eine Schaale, die dieselbe Auflösung enthält, und lässt unter die Glocke Chlorgas treten, so wird das Chlorgas absorbirt; die Flüssigkeit erscheint gelb gefärbt, und auf der Oberfläche derselben unter der Glocke bilden sich ölartige Tropfen, die bald zu Boden sinken. Die Bildung des ölartigen Körpers wird sehr beschleunigt, wenn die Flüssigkeit eine Temperatur von 28° bis 30° hat: außerdem ist dazu noch nothwendig, dass die Auslösung nicht vollkommen mit Salmiak gesättigt ist, das heisst. dass man nicht so viel Salmiak im Wasser aufgelöst hat, als es aufzulösen vermag. Durch das Chlor wird das Ammoniak des Salmiaks (Chlorwasserstoff-Ammoniaks) zersetzt; ein Theil des, in die Flüssigkeit geleiteten, Chlors verbindet sich mit dem Wasserstoff des Ammoniaks und bildet damit Chlorwasserstoff; ein anderer Theil Chlor verbindet sich mit dem freigewordenen Stickstoff zu dem ölartigen Körper, der, da er nur sehr wenig löslich in Wasser ist, sich bald aus der Flüssigkeit ausscheidet, in Tropfen ansammelt, und, da er schwerer als Wasser ist, zu Boden sinkt. Sein spec. Gewicht ist nämlich 1.653.

127. Der Chlorstickstoff ist eine pomeranzengelbe, Zersetzung ölartige Flüssigkeit, die bei 71° unverändert überdestil- Chlorsticklirt, bei 93° heftig kocht, bei 100° aber mit einem heftigen Knall explodirt, indem sie augenblicklich in Stickstoff und Chlor zerlegt wird, und zwar so, dass auf 1 Maass Stickstoff 3 Maass Chlor gebildet werden. Ein tropfbar-flüssiger Körper wird bei dieser Zersetzung also gasförmig und nimmt einen ungefähr 500 Mal größeren Raum ein. Man kann die gewaltsamen Wirkungen dieser schnellen Ausdehnung leicht zeigen, wenn man eine Theetasse auf ein loses Brett stellt, und in der Theetasse einen Tropfen Chlorstickstoff, der mit etwas Wasser bedeckt ist, mit einem in Baumöl getauchten Stock oder einem heißen Eisendraht berührt; durch die dadurch entstehende Explosion wird das Wasser umhergeschleudert und das Stück der Tasse, worauf der Chlorstickstofftropfen lag, tief in das Brett geschlagen. Schon durch diese hestigen Explosionen ist jeder Versuch mit dem Chlorstickstoff mit Gefahr verbunden, die dadurch noch vermehrt wird, dass die Zersetzung durch die unbedeutendsten Umstände veranlasst wird. Mit Schwefel, Kohle, mit Metallen, mit Alkohol, Harz, Zucker, Wachs, Fett in Berührung gebracht, explodirt er nicht; mit Baumöl, Terpenthin, Kautschuck explodirt er dagegen, vor allen aber mit Phosphor am heftigsten. Da diese Verbindung nur in wissenschaftlicher Hinsicht wichtig ist, und, was davon als merkwürdig angeführt zu werden verdient, auch ohne Versuche verständlich ist, so würde es unverantwortlich sein, mit diesem gefährlichen Körper zu experimentiren. Dem Entdecker dieses Körpers wurde bei der Untersuchung desselben, durch eine Explosion, die eine Hand verstümmelt und ein Auge gefährlich verletzt.

#### Ammoniak und Jodchlorür.

128. Kocht man ein Gemenge von Chlorwasser- Ammoniak stossäure und Salpetersäure mit einem Ueberschuss von Jodeblorur. Jod, so verbindet sich ein Theil des Sauerstoffs der Salpetersäure mit dem Wasserstoff der Chlorwasserstoffsäure, deren Chlor sich mit dem Jod vereinigt und eine braune Auflösung, welche Jodchlorür enthält, bildet.

NH2J.

Setzt man zu dieser Auslösung Ammoniak hinzu, so fällt ein brauner Körper, NH2J, zu Boden, welcher als dichtes Pulver schwarz aussieht. Diese Verbindung ist eben so gefährlich, als Chlorstickstoff; da man aber kleine Quantitäten Jod anwenden kann, z. B. einen Gran, und die Verbindung ein fester Körper ist, welcher außerdem noch durch seine Farbe sehr in die Augen fällt, so kann man sich leicht vor Gefahr sicher stellen. Man muß den Niederschlag gleich filtriren, während er noch nass ist, das Filtrum zerreifsen, und ihn darauf in ganz kleine Portionen zertheilen. Getrocknet explodirt er durch die leiseste Berührung, zuweilen sogar von selbst. Diese Methode ist viel leichter und weniger gefährlich, als wenn man Jod mit Ammoniak übergiesst; es wird alsdann gleichfalls ein Theil des Ammoniaks zersetzt, indem iodwasserstoffsaures Ammoniak und dieser Körper gebildet werden.

Der braune Körper zerlegt, mit einer Lösung von schweslichtsaurem Ammoniak oder arsenichter Säure übergossen, das Wasser, indem sich Jodwasserstoss und Schweselsäure oder Arseniksäure bildet, und aus der Menge der letzteren hat man seine Zusammensetzung gefunden und besonders den Wasserstoss desselben bestimmen können; da der braune Körper sich durch Einwirkung des Ammoniaks auf das Jodchlorür bildet, so muss dieses aus gleichen Atomen Chlor und Jod bestehen, Jel, denn 2J26l und N3H=NH2J und 2H26l.

### **Kiesel.**

Vorkommen 129. Unter den Substanzen, welche die feste Erdund rinde bilden, kommt keine in solcher Menge vor, als die

Kieselsäure (Kieselerde). Der Quarz, der Sand, sowohl Darstellung der lose, als der im Sandstein zusammengebackene, sind des Kiesels. Kieselsäure, welcher wenig fremde Bestandtheile beigemischt sind; im Feldspath, im Glimmer und in anderen Mineralien kömmt sie mit Thonerde und Kali verbunden vor, und liefert außerdem noch, mit anderen Substanzen vereinigt, eine große Anzahl von Mineralien. Die Kieselsäure kann man durch Erhitzen mit Kalium oder Natrium zerlegen, indem diese sich oxydiren und Kiesel ausgeschieden wird, welches zeigt, dass die Kieselsäure aus Sauerstoff und Kiesel besteht. Größere Mengen von Kiesel erhält man leichter durch die Zersetzung einer Verbindung von Fluorkiesel und Fluorkalium, die man erhält, wenn man eine Auflösung einer Verbindung von Fluorkiesel und Fluorwasserstoff, welche gewöhnlich Kieselflussäure genannt wird, mit Kali sättigt. Die gebildete Verbindung, die nur wenig in Wasser löslich ist, trennt man durch's Filtrum, und trocknet sie nachher bei einer erhöhten Temperatur, welche jedoch nicht bis zur Rothglübhitze gehen darf. In einem gläsernen Rohre, welches an einem Ende zugeblasen ist, mengt man einen Theil dieser Verbindung mit 10 bis 10 Theilen Natrium (oder Kalium), indem man das Glasrohr gelinde erwärmt bis das Natrium schmilzt, und das Gemenge mit einem eisernen Draht umrührt. Das Gemenge wird dann über einer



Spirituslampe erhitzt, und ehe das Glas noch roth glüht, fängt es im Innern des Robres an stark zu glüben. Das Natrium verbindet sich mit dem Fluor des Kiesels, und der freigewordene Kiesel mit einem Antheil Natrium. Bringt man das Gemenge, welches aus Fluorkalium, Fluornatrium, Kieselnatrium und aus

etwas unzersetztem Fluorkieselkalium besteht, in kaltes Wasser, so entwickelt sich Wasserstoff, denn das Kieselnatrium wird zersetzt. Kiesel wird ausgeschieden, und Natron durch Zersetzen des Wassers gehildet; das Wasser reagirt davon alkalisch. Bringt man das Unlösliche auf ein Filtrum und wäscht es mit warmem Wasser aus. so bewirkt die Verwandtschaft des freien Natrons zur Kieselsäure eine Zersetzung des Wassers und eine Oxydation des Kiesels: man mus es daher mit kaltem Wasser auswaschen. Fährt man damit eine Zeit lang fort, so reagirt die durchgehende Flüssigkeit sauer, weil sich noch das unzersetzte Kieselfluorkalium, welches sauer reagirt, auflöst. Das Auswaschen setzt man so lange fort, bis das Wasser nichts mehr auflöst.

**Eigenschaften** 

130. Der Kiesel, den man auf diese Weise rein erdes Kiesels. hält, ist ein dunkelbraunes Pulver, welches stark absärbt; erhitzt man ihn beim Zutritt der Luft, so wird nur 1, im Sauerstoff sogar nicht mehr als 3 vom Kiesel verbrannt weil die Kieselerde, die sich bildet, das Uebrige einhüllt. welches, einmal erhitzt, nicht mehr an der Luft brennt. Den Kiesel kann man ohne vielen Verlust in einem kleinen Platintiegel, welchen man bis über die Hälfte damit füllt und nachber mit dem Deckel verschliefst, glühen; die auf der Obersläche gebildete Kieselsäure trenut man leicht durch etwas Fluorwasserstoffsäure (Flusspathsäure). von der sie aufgelöst wird. Stark erhitzt, schrumpft der Kiesel zusammen, nimmt eine intensivere, chocoladenbraune Farbe an, und wird so dicht und schwer, dass er in Schwefelsäure untersinkt; in dünnen Schichten, welche man erhält, wenn man Kalium in Glasgefäsen bis zum Verslüchtigen erhitzt, ist er mit brauner Farbe durchsichtig.

Verbindungen

131. Weder vor noch nach dem Glühen wird der des Kiesels Kiesel von Salpetersäure, Schwefelsäure oder Salpeter-Sauerstoff, salzsäure oxydirt. Vor dem Glühen verbindet er sich. erhitzt, mit dem Sauerstoff. In der Kälte wird er von Fluorwasserstoffsäure, wobei Wasserstoffgas entweicht und Fluorkiesel sich bildet, und von einer concentrirten Auflösung von Kali, wobei sich kieselsaures Kali bildet, aufgelöst. Nach dem Glühen, wenn er zusammengeschrumpft und dichter geworden ist, ist er im Sauerstoffgase nicht mehr entzündlich, vor der Löthrohrstamme stark erhitzt, wird er nicht verändert, und weder von schmelzendem Salpeter, noch von schmelzendem chlorsauren Kali oxydirt. Auflösungen von Fluorwasserstoffsäure und Alkalien, auch wenn sie damit gekocht werden, wirken nicht darauf. Beim Verbrennen der Körper in der atmosphärischen Luft, kommen Beispiele von einem ähnlichen Verhalten anderer Körper vor, welche diese Erscheinungen beim Kiesel hinreichend erklären; z. B. dass porose Kohle sich leichter oxydirt, als dichte, dass verschiedene Metalle, unter anderen das Eisen, im feinvertheilten Zustande sich leicht entzunden, wenn sie aber erhitzt werden und zusammenbacken (sintern), oder wenn sie eine zusammenhängende Masse bilden, dazu einer hohen Temperatur bedürfen. Vollständig oxydirt man Kiesel, wenn man ihn mit kohlensaurem Kali mengt und erhitzt; noch ehe man die Hitze bis zum Rothglühen verstärkt hat, wenn man wenig kohlensaures Kali genommen hat, entsteht ein lebhaftes Glühen, Kieselsäure bildet sich, und Kohle wird ausgeschieden. Nimmt man viel' kohlensaures Kali, so wird auch Kohlenoxydgas gebildet. Mit den Alkalien (Kali und Natron), aus welchen durch Glühen die letzte Proportion chemisch gebundenen Wassers nicht abgeschieden werden kann, geschmolzen, oxydirt sich der Kiesel, indem er das Wasser zersetzt, wobei, wie bei der Zersetzung der kohlensauren Alkalien, kieselsaure Verbindungen gebildet werden. 100 Theile Kiesel verbinden sich, wenn sie so oxydirt werden, mit 108 Theilen Sauerstoff. Außer der Kieselsäure kennt man keine andere Verbindung des Kiesels mit dem Sauerstoff; aus den Verbindungen der Kieselsäure mit Basen geht mit großer Wahrscheinlichkeit hervor, dass in der Kieselsäure drei Atome Sauerstoff enthalten sind: darnach würde das Verbindungsverhältnis des Kiesels 277.78 betragen.

Erhitzt man Kiesel in gasförmigem Schwefel, so ver-mit Schwefel, bindet er sich damit unter Feuererscheinungen und bil-

det, wenn die Verbindung vollständig erfolgte, eine weiße Masse, welche, mit Wasser in Berührung gebracht, sich ohne Rückstand darin auflöst, dabei aber das Wasser zersetzt; der Wasserstoff des Wassers verbindet sich nämlich mit dem Schwefel zu Schwefelwasserstoff, welcher sich als Gas entwickelt, und an Sauerstoff wird dadurch gerade so viel frei, als nöthig ist, um mit dem Kiesel Kieselsäure zu bilden, welche, obgleich sie sonst im Wasser unlöslich ist, aufgelöst wird. Aus dieser Zersetzung kann man die Zusammensetzung des Schwefelkiesels, wie beim Schwefelwasserstoff angeführt werden wird, berechnen, welcher darnach 70 p. C. Schwefel enthält.

mit Chlor,

Lässt man Chlorgas über Kiesel in einer kleinen Kugel (ungefähr wie beim Chlorschwefel (S. 81. §. 88.) angeführt ist) streichen, so entzündet sich der Kiesel und verbindet sich mit dem Chlor zu einem flüchtigen Körper, welchen man, wenn man mit der ersten Kugel eine zweite, die man sehr kalt erhalten muss, in Verbindung bringt, tropfbar-flüssig gewinnen kann. In größerer Menge kann man sich diesen Chlorkiesel bereiten, wenn man in einem Porcellanrohr Kieselsäure und Kohle, die man innig mit einander gemengt hat, stark erhitzt, Chlor darüber streichen lässt, und die entwickelten Gasarten durch ein Gefäss entweichen lässt, welches sehr kalt erhalten werden muss. Das Chlor vermag nicht aus der Kieselerde den Sauerstoff abzuscheiden; wenn man aber Kohle hinzusetzt, so wirkt die Verwandtschaft der Kohle zum Sauerstoff zugleich noch mit, und Kohlenoxydgas und Chlorkiesel werden gebildet. Für die Darstellung des Metalls der Thonerde ist diese Methode besonders wichtig; bei der Thonerde wird sie daher ausführlicher angeführt werden. Die gelbliche Farbe des Chlorkiesels rührt von etwas absorbirtem Chlorgase her; durch Schütteln mit Ouecksilber, welches sich mit dem freien Chlor verbindet, erhält man ihn farblos. Er wird bei - 20° noch nicht fest und kocht bei 50°. Mit Wasser in Berührung gebracht, zersetzt er es sogleich, und Chlorwasserstoff und Kieselsäure, welche sich als Gallerte absondert, werden gebildet. Der Chlorkiesel enthält also (s. \$. 99.) 82,7 p. C. Chlor. Das spec. Gewicht des gasförmigen Chlorkiesels beträgt 5,9; 1 Maass des Gases enthält demnach 2 Maafs Chlor.

Fluor und Kiesel kann man leicht verbunden erhal- mit Fluor, ten; sie bilden einen gasförmigen Körper, welcher, da er die Eigenschaften einer Säure hat, bei den Säuren abgebandelt werden wird. Das spec. Gewicht des gasförmigen Fluorkiesels beträgt 3,6, und 1 Maass Fluorkiesel enthält eben so viel Kiesel, als 1 Maass Chlorkiesel.

Bromkiesel erhält man auf dieselhe Weise wie Bromkiesel. Chlorkiesel; durch Destillation mit Quecksilber gereinigt, bildet er eine farblose Flüssigkeit, welche schwerer als Schwefelsäure ist, und die bei ungefähr - 14° erstarrt. und zwischen 148° bis 150° kocht.

Der Kiesel verbindet sich mit verschiedenen Metal-Kieselmetalle. len, insbesondere mit Platin und Eisen, aber nur in dem Augenblicke, wenn er aus seinen Verbindungen ausgeschieden wird.

Si = 277.78.

## Hor.

132. Das Bor kommt in der Natur nur mit Sauer- Vorkommen stoff verbunden als Borsäure vor, die ausführlicher bei und Darstellung den Säuren abgehandelt werden wird; sie hat ihren Na- des Bors. men von dem Borax, welcher aus Borsäure und Natron besteht, erhalten.

Aus der Borsäure selbst kann man zwar das Bor gewinnen, wenn man sie, um sie wasserfrei zu erhalten, schmilzt, pulvert, mit Kalium oder Natrium mengt und erhitzt; ein Theil der Borsäure wird zersetzt, Bor wird ausgeschieden, und der damit verbundene Sauerstoff vereinigt sich mit dem Kalium zu Kali, welches mit dem andern Theil Borsaure borsaures Kali bildet. Leichter und besser erhält man das Bor aber, wenn man es auf eine ähnliche Weise darstellt, wie den Kiesel. Man wendet dazu eine Verbindung von Fluorbor und Fluorkalium an, welche sich bildet, wenn man Fluorwasserstoffsaure mit Borsaure sättigt, und dazu tropfenweise Fluorkalium binzusetzt. Man muss diese Verbindung, welche sehr wenig löslich in Wasser ist, um durch Kalium daraus Bor auszuscheiden, eben so behandeln, wie das Fluorkieselkalium, nur mit dem Unterschiede, dass man gleiche Theile Fluorborkalium und Kalium nimmt, und statt eines gläsernen Rohres einen eisernen Cylinder anwendet. Erhitzt, verbindet sich das Kalium mit dem Fluor, und man erhält ein Gemenge von Fluorkalium und Bor. Mit Wasser behandelt, wird das Fluorkalium aufgelöst, und Bor bleibt zurück. Zum weiteren Auswaschen muss man nicht reines Wasser nehmen, sondern eine Auflösung von Salmiak, denn das Bor löst sich in Wasser etwas auf, in einer Salmiakauflösung dagegen nicht; mit Alkohol wäscht man nachher das Salmiak weg.

Eigenschaften des Bors.

133. Das Bor erhält man, so bereitet, als ein dunkelbraunes Pulver, mit einem Stich in's Grüne: im luftleeren Raume, oder in Gasen, die sich nicht damit verbinden, bis zum Rothglühen erhitzt, sintert (schrumpft) es zusammen und bekommt eine intensivere Farbe, erleidet aber keine weitere Veränderung. In atmosphärischer Verbindungen Luft oder im Sauerstoffgase erhitzt; brennt es unter star-

des Bors mit kem Funkensprühen mit intensivem Lichte und bildet Borsäure. Mit kohlensaurem Kali geschmolzen, zersetzt es die Kohlensäure, und borsaures Kali wird gebildet. Durch Salpetersäure und verschiedene andere Substanzen wird es leicht oxydirt; es bildet sich immer Borsaure. Eine andere Oxydationsstufe ist nicht bekannt.

mit Schwefel.

Schwefel und Bor verbinden sich unter Lichtentwickelung, wenn man Bor in Schwefelgas erhitzt; löst man diese Verbindung in Wasser auf, so wird sie zersetzt, Borsaure wird gebildet, und der Wasserstoff des Wassers beträgt gerade so viel, um mit dem Schwefel Schwefelwasserstoff zu bilden.

mit Chlor.

Kommt Chlorgas mit ungeglühtem Bor in Berührung, so entzündet es sich von selbst darin. Mit geglühtem Bor geschieht die Verbindung erst, wenn es erhitzt wird;

es bildet sich ein farbloser, gasförmiger Körper, welcher das Wasser zersetzt, indem Borsäure und Chlorwasserstoffsäure gebildet werden. Das spec. Gewicht des gasförmigen Chlorbors beträgt 4,035; ein Maass desselben enthält demnach 1½ Maass Chlor.

Fluorcalcium (Fluísspath), mit Borsäure geglüht, bil-mit Fluor. det borsauren Kalk und Fluorbor, welches eine Säure, ist, und deswegen erst bei den Säuren abgehandelt werden wird. Das spec. Gewicht des Fluorbors beträgt 2,308, und 1 Maaís Fluorbor enthält eben so viel Bor, als 1 Maaís Chlorbor.

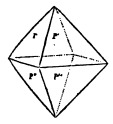
Ein Maass Fluorbor verbindet sich mit einem Maass Ammoniakgas, wenn man beide zusammenleitet, zu einem sesten Körper, welcher sich unzersetzt sublimiren läst, mit zwei Maass und drei Maass zu stüssigen Verbindungen. Auch mit Chlorbor, Chlorkiesel und Fluorkiesel verbindet sich das Ammoniak; mit Wasser in Berührung gebracht, werden diese Verbindungen zersetzt.

Das Verbindungsverhältnis des Bors ist durch die Untersuchung des borsauren Natrons (s. B. I. Abth. 2. §. 143.) bestimmt worden; aus der Zusammensetzung der borsauren Salze und des weinsteinsauren Borsäure-Kali folgt, dass die Borsäure 3 At. Sauerstoff und höchst wahrscheinlich ein Doppelatom Bor enthält.

 $\mathbf{B} = 136,20.$ 

## Kohlenstoff.

134. Der Kohlenstoff kommt ganz rein in der Na-Krystallform. tur vor, als Diamant; man findet ihn in Golkonda, Vi-



sapour und in Brasilien. Er kommt selten in Octaëdern mit ebenen Flächen vor (ein Octaëder ist ein von acht ähnlichen, gleichseitigen Dreiecken P begrenzter Körper). Gewöhnlich ist er durch eine große Anzahl gekrümmter Flächen begrenzt, die secundäre Flächen des Octaëders sind; doch ist er

immer nach den Flächen des Octaeders spaltbar, welche einen eigenthümlichen, ausgezeichneten Glanz (Diamantglanz) haben. Die Obersläche der rohen Diamanten ist gewöhnlich rauh. Der Diamant ist vollkommen farblos, wenn er rein ist, doch kommt er auch hellbraun, gelblich, rosenroth, grün und blau, zuweilen auch dunkelblau und schwarz vor. Diese Farben rühren unstreitig von fremden Beimengungen her. Scin spec. Gewicht ist 3,5 bis 3,55. 135. Der Diamant ritzt alle bekannten Körper; er

Härte. Härtegrade.

Bestimmung ist also der härteste von allen. Die Härte der Körper bestimmt man durch das relative Verhalten derselben gegen einander; man wählt als Anhaltspunkte gewisse Substanzen, die zu einer solchen Prüfung sich eignen. Der kohlensaure Kalk (der Kalkspath), wird z. B. vom Flussspath geritzt, der Flusspath vom Quarz, der Quarz vom Diamant. Die Härte dieser Körper lässt sich also durch dieses Verhalten angeben. Das Glas wird vom Quarz geritzt, es ritzt aber den Flusspath; das Glas ist folglich härter als Flusspath und weicher als Quarz. Man kann noch mehr Zwischenstufen machen, als diese drei Körper, und so die Härte ziemlich genau bestimmen; in Zahlen kann man sie aber nicht angeben. Man kann nicht sagen, dass ein Körper um ein Bestimmtes härter sei, als ein anderer. Die Härte der Körper kann also nicht so angegeben werden wie man ihre Schwere durch das specifische Gewicht bestimmt.

**Spalten** des Glases

136. Der Diamant ritzt nicht allein das Glas, sondern er spaltet es auch. Ein ritzender Körper wirkt wie den Diamant.eine Säge, ein spaltender wie ein Beil. Das Zerschneiden des Glases durch die rohen Diamanten beruht darauf, dass die secundären Flächen, welche die Obersläche des rohen Diamants bilden, krumm sind, so dass die Kante, welche von zwei Flächen gebildet wird, keine gerade, sondern eine krumme Linie ist. Wenn man den Diamant gegen das Glas so hält, dass die beiden Flächen, welche die krumme Linie bilden, gleich gegen die Glasplatte geneigt sind, und, indem man eine Linie mit der Kante, welche die beiden krummen Flächen bilden, zieht, an verschiedenen Theilen der Linie einen leisen Druck anwendet, so zerspaltet man das Glas nach der Richtung dieser Linie. Geschliffene Diamanten, wie man sie gewöhnlich erhält, spalten das Glas nicht, weil die Kanten derselben gerade Linien bilden; schleift man sie aber mit krummen Kanten, so spalten sie das Glas. Rubin, Quarz und andere Substanzen, die härter als Glas sind, spalten, wenn sie auf ähnliche Weise, wie der Diamant, mit krummen Flächen geschliffen werden, gleichfalls das Glas, nur nutzen sie sich ab, weil sie nicht so hart als der Diamant sind.

137. Der Diamant, oder auch jede andere Kohle, Die Kohle schmilzt bei keinem Hitzgrade, welchen man hervorbrin-schmilzt nicht bei erhöhter gen kann; natürlich muß kein Zutritt der Luft Statt fin-Temperatur. den. Man kann den Diamant, in Kohlenpulver eingefüttert, glühen, oder ihn im luftleeren Raum, oder in Gasarten, die keinen Sauerstoff enthalten, bis zur höchsten Temperatur erhitzen, ohne daß er schmilzt. Man glaubte, die Spitzen von Kohlen, welche man als Leiter eines electrischen Stromes anwandte, und dadurch bis zu einer sehr hohen Temperatur erhitzte, geschmolzen zu haben, allein es war nur die Asche der Kohle, welche auf der Oberfläche der Spitzen geschmolzen war. Die Unschmelzbarkeit der Kohle ist die Ursache, daß sie, da man sie aus verschiedenen kohlehaltenden organischen Substanzen gewinnt, ein so verschiedenes Ansehen hat.

138. Steinkohlen und Holz enthalten Kohlenstoff, Sauerstoff und Wasserstoff. Beim Erhitzen verbinden die beiden letztern Substanzen sich theils unter einander, theils mit dem Kohlenstoff und gehen als flüchtige Verbindungen fort. Was zurückbleibt, ist fast ganz reine Kohle. Steinkohlen, die beim Erhitzen nicht weich werden, geben eine dichte, schwere Kohle, die dem Aeussern nach sehr verschieden von der leichten und porösen Kohle ist, welche man aus Steinkohlen erhält, die beim Erhitzen weich werden und beim Entwickeln der Gas-

Coake.

arten sich aufblähen. Die Kohle, welche man durch Austreibung der gasförmigen Bestandtheile aus den Stein-Holskohle, kohlen erhält, nennt man Coaks. Das Holz schmilzt weder, noch wird es weich; die Kohle bleibt daher in der Form des Holzes als eine sehr poröse Masse zurück, welches von den flüchtigen Theilen, die durch die Hitze ausgetrieben worden sind, herrührt. Hartes Holz hinterlässt eine schwere und seste Kohle: von weichem Holz ist sie leicht und locker. Sehr stark erhitzt, verändert die Holzkohle ihre Eigenschaften, sie sintert zusammen, wird schwer und dicht und schwer entzündlich, wie Coaks, welches zuweilen bei der Kohle der Fall ist, die in den Hohösen der großen Hitze, welche zum Ausschmelzen des Eisens erforderlich ist, ausgesetzt war.

Thierische Kohle.

Thierische Substanzen schmelzen gewöhnlich vollkommen beim Erhitzen: die entweichenden Gasarten verursachen ein Kochen der Masse, welche nach der erfolgten Zersetzung eine sehr blasige Kohle zurückläst.

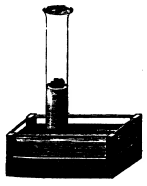
Löslichkeit

139. Würde man im Stande sein die Kohle aufder Kohle im Gusseisen, zu schmelzen oder zu sublimiren, so würde man durch eine dieser Methoden: die Körper krystallisirt zu erhalten, auch die Kohle krystallinisch erhalten, und also sehr wahrscheinlich Diamanten machen können: für die Wissenschaft scheint dieser Versuch übrigens jetzt noch von keinem größeren Interesse zu sein, als der, dass man durch Auflösen des Schwefels in verschiedenen Flüssigkeiten Schwefelkrystalle erhalten kann, denen vollkommen gleich, die in der Natur vorkommen. Uebrigens giebt es ein Auflösungsmittel für die Kohle, nämlich schmelzendes Guseisen: wenn man es mit einem Ueberschuss von Kohle in Berührung bringt, so wird diese aufgelöst und sondert sich beim Erkalten aus dem flüssigen Guseisen in schönen und großen blätterigen Krystallen aus. Die so krystallisirte Kohle nennt man Graphit; sie ist vollkommen undurchsichtig, weich anzufühlen, hat metallischen Glanz und ein spec. Gewicht von ungefähr 2.5. Es ist dieselbe Substanz, die im Urgebirge vorkommt.

also in den Theilen der Erdrinde, welche einst durch eine hohe Temperatur flüssig waren. Am reinsten findet sie sich in Borrowdale: man macht daraus die Bleistifte. Außer dieser Substanz kommt noch eine fast reine Koble in der Natur vor, welche ohne Flamme und Geruch brennt, und unter dem Namen Kohlenblende oder Anthrazit bekannt und der Steinkohle sehr ähnlich ist. Anthrazit. Den Kienruss werde ich beim Verbrennen der Körper in der Luft anführen.

Wie übrigens zwei, durch ibre äußeren Eigenschaften, von einander ganz verschiedene Körper, wie der Diamant und der Graphit, in chemischer Hinsicht vollkommen gleich sein können, folgte schon aus einem früheren Beispiel, nämlich aus den Versuchen mit dem Schwefel, welcher, bis über 160° erwärmt und in kaltes Wasser gegossen, eine braune, zähe Masse bildet, die dem gelben, spröden Schwefel, den man durch langsames Erkalten erhält, ganz unähnlich ist.

140. Da die Kohle nicht schmilzt, so kann man sie auf verschiedene Weise in einem sehr porösen, oder in einem sehr fein vertheilten Zustande erhalten, und sie daher vorzugsweise zu Versuchen, bei welchen man durch eine große Obersläche wirken will, anwenden. In der Holzkohle erkennt man unter dem Mikroskop ganz deutlich und unverändert die Zellen und Gefässe des frischen



Holzes, wenn man dünne Oueerschnitte zu einem sehr dünnen Blättchen abschleift: die Oberfläche dieser Zellen und Gefässe beträgt z. B. für 1 Cubik-Zoll Kohle mehr als 100 Quadratfuss. Hat man durch Glühen die darin enthaltene Luft ausgetrieben, und löscht die Kohle unter Quecksilber aus, damit sie nicht von Neuem Luft aufnehmen kann, und läfst sie dann in einen Cylinder, worin eine Luftart enthalten ist, treten, so wird, nach der Natur der Luftart, eine verschiedene Quantität davon absorbirt werden. 1 Maais Buchsbaumkohle absorbirt z. B. 35 Maass Kohlensäuregas; Fichtenkoble, welche größere Zellen und Gefäße hat, also eine geringere Obersläche als die Buchsbaumkohle darbietet, ungefähr die Hälfte von dem, was diese absorbirt. Auf dieselbe Weise verhält sich die Kohle zu Farbestoffen oder zu riechenden Stoffen, welche in Wasser oder anderen Flüssigkeiten aufgelöst sind; schüttelt man rothen Wein nur eine kurze Zeit mit Kohle, so wird er vollkommen entfärbt; lässt man fuselölhaltigen Branntwein eine Zeit lang mit Kohle stehen, so verliert er den unangenehmen Geruch und Geschmack des Fuselöls. Diese Eigenschaften besitzt nicht die Kohle allein, sondern auch andere poröse Körper, und da sie von der Anziehung der Obersläche herrühren. so werden sie in dem physikalischen Theile dieses Lehrbuchs weitläufig abgehandelt werden.

Verbrennen 141. Wird Holzkohle in atmosphärischer Luft verder Holskohle brannt, so verschwindet sie vollkommen, indem sie nur stoffgase. ein Wenig Asche, die von fremden Beimengungen her-

rührt, zurückläst. Im Sauerstoffgase geht diese Verbrennung schneller vor sich. Man kann diesen Versuch in einer Glocke oder Flasche machen, indem man die Kohle auf einen, unten etwas umgebogenen, Eisendraht steckt. Wenn man die Kohle glühend hineinbringt, so fängt sie an stark zu brennen, indem sie sich mit einer kleinen Flamme umgiebt. Die Flamme rührt daher, dass da, wo Sauerstoff und Kohle

mit einander in Berührung sind, sich zuerst die niedrigste Oxydationsstufe der Koble, das Kohlenoxydgas, bildet, welches mit dem überschüssig zutretenden Sauerstoffgase sich zu Kohlensäure verbindet. Die Kohle verschwindet, und die Gasarten in der Glocke bleiben vollkommen farblos. Die leichten Kohlenarten verbrennen schon,

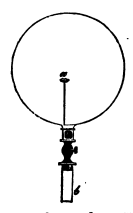
so wie die Holzkohle, in der atmosphärischen Luft; die Verbrennung der dichteren dagegen, z. B. die der schweren Coaks, findet nur mittelst eines Gebläses oder eines starken Luftzuges Statt. Auch Graphit und Diamant brennen, angezündet, nicht in atmosphärischer Luft fort; im Sauerstoffgase verbrennen sie jedoch vollkommen, ohne einen Rückstand zu lassen. Um den Diamant im Sauerstoffgase zu verbrennen, füllt man eine Flasche mit Sauerstoffgas nach der gewöhnlichen Weise über dem Gasbe-Milter, besestiget auf ein Stück a eines irdenen Pseisenstiels den Diamant mit etwas Gyps, und den Pseisenstiel steckt man auf das eine, unten umgebogene Ende eines Drahtes. Den Diamant erhitzt man vor dem Sauerstoffgebläse mit einer Spirituslampe, gerade so, wie man das Platin damit zum Schmelzen erhitzt (p. 13.), und bringt

ihn, sobald er angezündet ist. recht schnell in die Flasche mit Sauerstoffgas; er fährt alsdann fort zu brennen und verschwindet vollkommen. Giesst man Kalkwasser (eine Auslösung von Kalkerde in Wasser) in hinreichender Menge in die Flasche, so erhält man einen starken weißen Niederschlag, welcher kohlensaure Kalkerde ist: die Kohlensäure ist durch die Verbindung des Sauerstoffs mit dem Diamant ge-

bildet worden.

142. Da also der Kohlenstoff sich mit Sauerstoffgas Zusammenm einem gasförmigen Körper verbindet, so entsteht die Kohlensäure. Frage, nimmt das Sauerstoffgas, indem es sich mit dem Kohlenstoff verbindet, an Raum zu oder ab, oder bleibt der Raum derselbe? Diese Frage kann man. durch einen Versuch mit Sicherheit entscheiden. An einer gläsernen Kugel bringt man einen Ansatz an, an dem inwendig ein Eisendraht befestigt ist, der ein Körbchen aus Platindraht a trägt, auf welchem einige Diamanten liegen. An dem Ansatz befindet sich ein Hahn, den man auf eine Lustpumpe schraubt. Nachdem man die Kugel luftleer gemacht, den Hahn verschlossen und auf eine Glocke mit

Sauerstoff geschroben hat, füllt man, indem man den Hahn wieder öffnet, die Kugel mit Sauerstoffgas, und verschliefst darauf den Hahn wieder. Durch einen Brennspiegel wird der Diamant entzündet, welcher im Sauerstoffgase fort-



fährt zu brennen; die Kugel läst man alsdann bis zu der Temperatur erkalten, welche sie beim Beginn des Versuchs hatte. Wird nun an den Hahn ein Glasrohr angeschroben, das man in Quecksilber etwa bis b stellt, und dieser geöffnet, so wird, wenn das Sauerstoffgas sich zusammenzog, indem es sich mit der Kohle verband, das Quecksilber in die Höhe und in die Kugel steigen, wenn es sich ausdehnte, wird das Quecksilber im Glasrohre herunter-

gedrückt werden. Keines von beiden findet aber Statt. Es folgt aus diesem Versuche, dass die Kohlensäure, welche durch die Verbindung des Sauerstoffs mit der Kohle entstanden ist, genau denselben Raum einnimmt, als das Sauerstoffgas selbst. Wenn man also das spec. Gewicht der Kohlensäure kennt, so braucht man nur das spec. Gewicht des Sauerstoffs davon abzuziehen, um zu bestimmen, wie viel Kohlenstoff sich mit dem Sauerstoff vereinigt hat.

Das spec. Gewicht der Kohlensäure beträgt nach den genauesten Bestimmungen 1,5204 und da in einem Maaße gasförmiger Kohlensäure ein Maaß Sauerstoffgas enthalten ist, so bestehen 1,5204 Th. Kohlensäure darnach aus 0,4147 Kohlenstoff (1,5204 — 1,1057) und 1,1057 Sauerstoff oder 100 Th. aus 27,275 Kohlenstoff und 72,725 Sauerstoff; die Zusammensetzung der Kohlensäure läßt sich jedoch genauer durch die Untersuchung des Benzins und Naphthalins bestimmen.

Hypothese 143. Für die Betrachtung der Zusammensetzung verüber das spec. Gewicht schiedener kohlenstoffhaltiger Verbindungen ist es sehr

stoffgases.

bequem, den Kohlenstoff als Gas, dem Maasse nach au- des Kohlengeben zu können. Da der Kohlenstoff aber bei keiner Temperatur flüchtig ist, so kann das Gewicht des gasförmigen Kohlenstoffs nur hypothetisch bestimmt werden; es kann der Kohlenstoff in der Kohlensäure mit 2. oder auch mit 1 Maass Sauerstoffgas verbunden sein. Zu der richtigeren Hypothese kann man in diesem Fall nur durch das Verhalten zweier Substanzen, welche beide gasförmig sind und sich zu einem gasförmigen Körper verbinden, geleitet werden. Nun findet man, dass, wenn 1 Maass eines Gases sich mit 1 Maass eines anderen Gases verbindet, dabei keine Verdichtung Statt findet. Im Stickstoffoxyd ist 1 Maass Sauerstoffgas mit 1 Maass Stickstoffgas so verbunden, daß sie 2 Maass Stickstoffoxyd bilden. Ein Maass Chlorgas und 1 Maass Wasserstoffgas geben 2 Maass Chlorwasserstoffgas; dagegen sind im Stickstoffoxydul 1 Maass Stickstoffgas und ½ Maass Sauerstoffgas 80 verbunden, dass sie 1 Maass Stickstoffoxydul bilden, und 1 Maass Wasserstoffgas giebt mit & Maass Sauerstoffgas 1 Maass Wassergas. Ein Maass Sauerstoffgas verbindet sich nun mit Kohlenstoff zu 1 Maass Kohlensäure, und 1 Maass Kohlenoxydgas mit 1 Maass Sauerstoff zu 1 Maass Kohlensäure; in 1 Maass Kohlenoxydgas ist also 1 Maass Sauerstoffgas enthalten. Verhält sich daher die Kohlensäure dem Stickstoffoxydulgase und dem Wassergase, und das Kohlenoxydgas dem Stickstoffoxydgase analog, so enthält ein Maass Kohlensäure 1 Maass Kohlenstoffgas und 1 Maafs Sauerstoffgas, und 1 Maafs Kohlenoxydgas 1 Maass Kohlenstoffgas und 1 Maass Sauerstoffgas; demnach würde das spec. Gewicht des Kohlenstoffgases, wenn das der Kohlensäure 1,5204 ist, 0,8294 (2.0,4147) betragen; berechnet man aber das spec. Gewicht der Kohlensäure aus dem Verbindungsverbältnis des Kohlenstoffs (=75), so beträgt es 1,52035  $\left(\frac{1,1057 \cdot 275}{2 \cdot 100}\right)$ das des gasförmigen Kohlenstoffs 0,8293.

Die Kohlensäure, das Kohlenoxydgas und die ande-

ren Verbindungen der Kohle mit dem Sauerstoff werden bei den Säuren abgehandelt werden.

An Verwandtschaft zum Sauerstoff übertrifft, bei einer erhöhten Temperatur, die Kohle fast alle anderen Körper, und da sie unschmelzbar ist, leicht durch Verbrennen wieder entfernt werden kann, und ihre Sauerstoffverbindungen als Gase entweichen, so eignet sie sich vor allen anderen Substanzen dazu, die Metalloxyde zu reduciren, d. h. ihnen ihren Sauerstoff zu eutziehen, und das Metall mit seinen eigenthümlichen Eigenschaften daraus wieder darzustellen.

Die Kohle verbindet sich mit dem Schwefel, dem Chlor, dem Stickstoff und einigen Metallen. Von besonderer Wichtigkeit und sehr zahlreich sind die Verbindungen mit dem Wasserstoff, die mit dem Wasserstoff und Sauerstoff, und die mit dem Wasserstoff. Sauerstoff und Stickstoff, welche die Hauptbestandtheile der Thiere und Pflanzen ausmachen.

Verbindungen Sauerstoff.

144. Die Verbindungen von Kohlenstoff, Wasserdes Kohlen- stoff und Sauerstoff, welche theils in den Pslanzen und YV serentoff Thieren schon gebildet vorkommen, theils durch chemische Veränderungen dieser so gebildeten Verbindungen hervorgebracht werden, sind sehr zahlreich; einige derselben stehen in gar keiner oder in geringer, andere in der mannigfaltigsten Beziehung zu den anderen Substan-Dem Plane dieses Lehrbuches gemäss werde ich daher diese letzteren jetzt gleich abhandeln, und mich dabei auf die wichtigsten beschränken, damit der Leser, da ich sie späterhin häufig zu erwähnen habe, das, was er davon zu wissen nöthig hat, kennen gelernt hat; die übrigen werde ich theils bei den Säuren, theils gleich nach den Metallen, und diejenigen Verbindungen, welche als Nahrungsmittel hauptsächlich wichtig sind, in der Chemie der Pflanzen- und Thierstoffe abhandeln.

Da die Verbindungen, welche ich in dieser Abtheilung abzuhandeln habe, mit verschiedenen Verbindungen des Kohlenstoffs und Wasserstoffs, was ihre Zusammensetzung, Bildung und Zersetzung anbetrifft, zusammengehören, so werde ich zuerst die Verbindungen des Kohlenstoffs und Wasserstoffs, und darauf die künstlichen und natürlichen Verbindungen derselben anführen; auf diese werde ich mehrere, für die Chemie wichtige Stickstoffverbindungen, welche sich daran anschließen, folgen lassen.

Das Verbindungsverbältnis des Kohlenstoffs hat man nach sehr verschiedenen Methoden zu ermitteln versucht (s. B. I. \$. 733). Am genauesten findet man es durch die Untersuchung des Naphthalins und Benzins; die zuverlässigsten Beobachtungen haben so nahe die Zahl 75 gegeben, dass man diese als die richtige annehmen darf.

C = 75.

# Die Bestimmung des Kohlenstoffs, Wasserstoffs, Stickstoffs und Sauerstoffs in ihren Verbindungen mit einander.

145. Verbrennt irgend eine Substanz, welche aus Untersuchung Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff besteht, z. B. der Verbindungen, wel-Oel, Wachs, Holz u. a., so sehen wir, dass entweder che Wasserkein Rückstand bleibt, oder höchst unbedeutend wenig stoff, Kohan Asche, welche von fremden Beimengungen herrührt; Sauerstoff wir haben zu untersuchen, welche Verbindungen hierbei entstehen, die sich unseren Augen entziehen. Man durch kaun die Substanzen in Glocken, oder in verschlossenen im Sauerstoff-Gefässen verbreunen, und zeigen, dass sich Wasser und Kohlensaure bilden, beide kennen wir ihrer Zusammensetzung nach genau. Kann man also genau bestimmen, wie viel Wasser und Kohlensäure man beim Verbrennen einer Substanz erhält, so berechnet man daraus, wie viel Wasserstoff und Kohlenstoff sie enthält; ihren Sauerstoffgehalt erhält man, wenn man vorher die Substanz wägt. Was sie mehr gewogen hat, als der gefundene Wasserstoff und Kohlenstoff, war Sauerstoff. Direct kann man

den Sauerstoff auch dadurch finden, dass man die Menge Sauerstoffgas, welche zum Verbrennen angewandt wird, dem Maasse nach bestimmt. Ein Maass Sauerstossgas giebt ein Maass kohlensaures Gas; was vom angewandten Gase also beim Verbrennen verschwunden ist, hat sich mit dem Wasserstoff der angewandten Substanz verbunden. Bestimmt man nun das beim Verbrennen gebildete Wasser, berechnet dessen Sauerstoffgehalt, und zieht von diesem die Menge Sauerstoff ab, welche von dem zum Verbrennen angewandten Gase verschwunden ist, so erhält man den Sauerstoffgehalt der Substanz. Die vollständige Verbrennung und die genaue Aufsammlung der gebildeten Substanzen haben bei dieser Art der Verbrennung mit Sauerstoffgas große Schwierigkeiten.

durch den

146. Am besten wendet man, um diese Verbindunallmähligen gen zu oxydiren (verbrennen), Kupferoxyd an. nungsprocess, sesten und slüssigen Körper mengt man damit in einem Glasrohr (Verbrennungsrohr); die gasförmigen, flüssigen und flüchtigen lässt man durch ein solches mit Kupseroxyd gefülltes Rohr streichen. Erhitzt man das Kupferoxyd bis zur Rothglühhitze, so verbindet sich der Sauerstoff desselben mit dem Kohlenstoff der Substanz zu Kohlensäure. und mit ihrem Wasserstoff zu Wasser. Aus dem Kupferoxyd kann man durch Glühen keinen Sauerstoff austreiben, so dass es nur so viel Sauerstoff abgiebt, als sich mit dem Kohlenstoff und Wasserstoff verbindet: bei Substanzen, die schwer zu verbrennen sind und sich nicht leicht mit dem Kupferoxyd innig mengen lassen, leitet man zuletzt noch Sauerstoffgas durch das Rohr. Eine geringe Menge Kohle, z. B. ein Absatz an der innern Wand des Glasrohrs, wird auch von der gasförmigen Kohlensäure weggenommen, die sich damit zu Kohlenoxydgas verbindet, welches sogleich dem Kupferoxyd vermittelst Sauerstoff entzieht und damit Kohlensäure bildet. Enthält die Verbindung, welche man zur Untersuchung anwenden will, Stickstoff, so wird es als Stickstoffgas ausgeschieden, und durch einen besonderen Versuch bestimmt.

Kupferoxyds.

147. Das Kupferoxyd bereitet man am besten, wenn Bereitung man reines Kupfer in reiner Salpetersäure auflöst, wo-Kupferoxyds. durch man salpetersaures Kupferoxyd erhält, die Auflösung in einer Porcellanschale abdampft, und so weit es die Hitze, welche man im Sandbade erreichen kann, gestattet, das trockene Salz noch in der Schale, unter fortdauerndem Umrühren, zersetzt; die Oxydation kann man in einer Retorte vornehmen, die man in einem Sandbade so lange erhitzt, als noch Salpetersäure übergeht; drei Viertel der Salpetersäure des salpetersauren Salzes gehen unverändert über, indem sich eine krystallisirte Verbindung von salpetersaurem Kupferoxyd mit Kupferoxydhydrat, 3CuA+CuÑ, bildet. Man glüht nachher den Rückstand eine halbe Stunde und länger in einem hessischen Tiegel, ohne jedoch das Oxyd, welches zurückbleibt, zu schmelzen. Wenn die Verbindung beim Verbrennen keinen Rückstand zurücklässt, so kann man das gebrauchte Kupferoxyd wieder mit etwas Salpetersäure übergießen; das gebildete Metall oxydirt sich alsdann, und durch Ausglüben erhält man das Kupferoxyd wiederum rein, so dass man dasselbe Kupferoxyd zu vielen Verbrennungsversuchen verwenden kann.

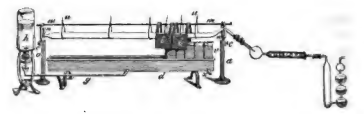
Ich werde zuerst anführen, wie man eine flüssige oder feste, flüchtige Verbindung, dann, wie man Verbindungen, welche sich beim Erhitzen zersetzen, untersucht. und zuletzt die Bestimmung des Stickstoffs angeben.

148. Zum Erhitzen des Verbrennungsrohrs wendet Das Erhitsen man am besten eine Spirituslampe an; sie besteht aus einem 21 Fuss langen vierkantigen Kasten, welcher 21 Zoll hoch ist, und inwendig so breit, dass die Dochthülsen. welche 1 Zoll dick sind, bequem bineingehen und zur Hälfte hinausragen; 24 Hülsen reichen hin; in jede steckt

vermittelet der Spirituslampe;

man einen doppelten, gewöhnlichen, breiten Docht, wie man ihn zu den Oellampen gebraucht; sie ruhen auf einem zusammengebogenen Eisenblech. welches auf dem Boden der Lampe angelöthet

ist. Durch das Rohr g wird die Lampe mit Brennspiritus gespeist. Damit der Stand des Spiritus stets derselbe



bleibe, stellt man eine mit Spiritus gefüllte Flasche & umgekehrt in das Gestell a. Die Flasche ist unten mit einem Kork verschlossen, worin ein Glasrohr, das unten offen ist, steckt. In dem Glasrohr ist etwas über seiner Oeffnung zur Seite ein Loch b. Wenn der Spiritus im Trichter so weit sinkt, dass dieses Loch frei wird, so steigt atmosphärische Luft durch das Loch in die Flasche, und es fliesst so viel Spiritus heraus, bis das Loch dadurch wieder verschlossen wird. Aus dem Rohre x, welches mit einem Kork verschlossen wird, kann man am Schluss einer Operation den zurückgebliebenen Spiritus absliessen lassen. Oben auf den beiden Gestellen ce liegt eine Stahlstange, welche die Schornsteine ist trägt. und die man hoch und niedrig stellen kann.

vermittelst

149. An Orten, wo der Weingeist theuer ist, kann Holzkohlen. man einen Ofen A aus Eisenblech anwenden; er ist 21 Zoll lang und 3 Zoll hoch; oben ist er 4½ Zoll und unten 3 Zoll breit; hinten ist er offen, und in der vorderen Wand ist ein rundes Loch. Der Boden hat enge Einschnitte für den Luftzutritt. Er wird auf Backsteine





gestellt, und je nachdem man den Zug vermehren will, kann man eiserne Drähte vou verschiedener Dicke zwischen den Ofen und die Backsteine stecken. Nahe an den beiden Enden des Ofens sind auf zwei kurzen eisernen Stan-

gen zwei Klammern bb befestigt; auf diesen ruht ein dicker Flintenlauf, welcher der Länge nach so aufgefeilt ist, dass man ein Glasrohr hineinlegen kann. Den Flintenlauf c umgiebt man noch mit einem Eisenbleche d, dessen Ränder über die des Flintenlaufes etwas herüberragen. Durch den starken Flintenlauf vertheilt sich die Hitze gleichmässig, und auf die überstehenden Ränder kann man allenthalben Kohlen legen, ohne dass man sich der Gefahr aussetzt. das Glasrohr zu schmelzen: auch kann man den starken Flintenlauf weglassen, und das Glasrohr bloß mit dem Eisenblech umgeben. Um die zu schnelle Verbreitung der Wärme zu verhüten, wen-



det man einen Schirm an, welchen man, je nachdem man die Verbrennung fortschreiten lassen will, mehr nach hinten rückt; geht sie aber zu rasch vor sich, so kann durch nasse Tücher der Flintenlauf, und

durch Blasen mit dem Munde das Ende des Verbrennungsrohres erkaltet werden.

150. Man nimmt zur Verbrennung ein starkes Rohr o von weissem Glase, welches eine Länge von 24 Zoll bis Verbrennungsrohr. zur ersten Biegung, und einen innern Durchmesser von <sup>2</sup> Zoll hat. Das eine Ende des Rohres ist ausgezogen und endigt sich zuletzt in eine feine Spitze; es ist zwei Mal gebogen, so dass dieses Ende einen Schwanenhals bildet. Ehe man das Kupferoxyd hineinschüttet, schiebt



man mehrere Stückchen vom feinsten Kupferblech in das Rohr hinein, so dass das Kupferoxyd, welches man durch die Oeffnung m in das Rohr hineinschüttet, nicht in den

gebogenen Hals des Rohres bineinkommen kann. Um die Spitze leicht absprengen zu können, kann man den Hals bei e etwas ausziehen. Zum Ausziehen und Biegen des Rohrs kann man eine Spirituslampe mit starkem Docht und einen kleinen Blasebalg anwenden; um die Hitze zu verstärken, stellt man eine große Kohle vor die Flamme und hält das Rohr zwischen dieser und der glü-Austrocknen henden Kohle. Das Glasrohr legt man in ein sehr dündes Kupferoxyds. Die Spitze verbindet man mit einem, mit Chlorcalcium gefüllten, Rohr x; in das andere Ende m steckt man einen Kork mit einem Glasrohre, bringt dieses mit einer Handpumpe f in Ver-



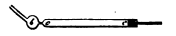
bindung, und pumpt, während man das Rohr durch die Spirituslampe erhitzt, so lange trockne Luft durch das Kupferoxyd, bis sich in dem Zwischenrohre kein Beschlag mehr bildet. Man verschließt die Oeffnung m darauf mit einem trocknen Kork und läßt das Rohr erkalten.

Abwägen einer flüssigen Verbindung 151. Um eine gewogene Menge einer flüssigen, flüchtigen Substanz zu verbrennen, nimmt man ein Thermometerrohr von dickem Glase, und zieht davon das eine

Ende in eine feine Spitze aus; das andere Ende zieht man gleichfalls aus, aber so, dass noch ein Stückchen vom Rohre daran bleibt, womit man es an die Lustpumpe befestigt. Die Mitte des Rohres bläst man zu einer Kugel aus, so dass die Wände derselben sehr dünn sind. Zuerst zieht man durch die Kugel, indem man sie erwärmt, mit der Lustpumpe Lust hindurch, um jede Spur von Feuchtigkeit, welche beim Ausblasen hineingekommen sein

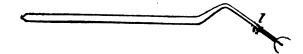
kann, hinweg zu schaffen; dann bestimmt man das Gewicht des Glasrobres, befestigt es darauf wieder an die Lustpumpe, und taucht die seine Spitze in die Flüssigkeit, welche man untersuchen will. Von dieser zieht man sorgfältig, vermittelst der Pumpe, so viel in die Höhe, dass die Kugel und die Hälfte des oberen engen Rohres damit gefüllt ist; mit einem Löthrohre schmilzt man es dann ab. stellt diese Spitze mit der Kugel in kaltes Wasser, und schmilzt nahe an der Oberstäche des Wassers die andere Spitze gleichfalls ab. Auf diese Weise kann man die Kugel mit so viel Flüssigkeit füllen, dass sie, da die Ausdehnung derselhen größer ist, als die des Glases. dadurch schon bei einer Temperatur von 30° bis 40°. und zwar in der Mitte, wo das Glas am schwächsten ist, zersprengt wird. Das Gewicht der Kugel mit der Flüssigkeit und den beiden abgeschmolzenen Enden wird nun bestimmt; was diese mehr wiegen, als das vorher abgewogene Glasrohr, ist das Gewicht der, in der Kugel enthaltenen Flüssigkeit. Wenn das Rohr mit Kupfer Einbringen oxyd erkaltet ist, so schiebt man die Kugel in das Ku-der, mit der pferoxyd so tief hinein, dass sie etwas weiter als 4 Zoll gefüllten. vom Ende entfernt ist, und schmilzt das Rohr vor der Kugel in Glasbläserlampe zu, und zwar ungefähr 11 Zoll vom Ende entfernt, um das Hineinschlagen der Flamme der Lampe vollständig zu verhüten, wodurch Wasser in das Rohr hineinkommt. Beim Zuschmelzen zieht man das Ende in eine kurze Spitze aus. Durch gelindes Klopfen an die untere Fläche des Rohrs, welches man horizontal hält, bewirkt man. dass oberhalb des Kupseroxyds ein kleiner Kanal für die entweichenden Gasarten sich bildet.

152. Um das gebildete Wasser zu bestimmen, ver-Bestimmung bindet man mit dem Rohr ein gewogenes Rohr mit Chlor- des, bei der verbrennung calcium. An das eine Ende dieses Rohres ist eine Kugebildeten, gel b (oder sind zwei Kugeln) angeblasen, und an diese Wassers, gel b (oder sind zwei Kugeln) angeblasen, und an diese



ist ein Rohr a angelöthet. welches denselben äußern Umkreis wie das Ende l des

Verbreunungsrohres hat; man giebt ihm eine solche Länge, was man leicht durch Abbrechen kleiner Stücke erreicht, dass die dünne ausgezogene Spitze des Rohres / bis in



die Mitte der Kugel bineingeht. Auf diese Weise kann man mit einem doppelten Kautschuckrohre (s. 3a.) leicht eine vollkommen luftdichte Verbindung bewerkstelligen, und an das Kautschuckrohr kann keine Spur von Feuchtigkeit kommen. Die Kugel b ist leer; in das Rohr ce vor der Kugel bringt man ein Wenig Baumwolle hinein, um zu verhüten, dass nicht kleine Stückchen Chlorcaleium in die Kugel fallen. Das übergegangene Wasser kann man, was nothwendig ist, nachher untersuchen, oh es gefärbt ist, ob ein Oeltropfen darauf schwimmt, ob es geruch- und geschmacklos ist. Ist das Wasser nicht rein, oder riecht auch nur die Lust im Chlorcalciumrohr empyreumatisch, so war die Verbrennung unvollkommen. und der Versuch ist zu verwerfen. Das andere Ende des Chlorcalciumrobres verschliesst man mit einem Kork. worin ein Glasrohr steckt; über den Kork lässt man Siegellack fliesen, damit auch dieses Ende vollkommen luftdicht schliefst, und der Kork nicht Feuchtigkeit aus der Luft anziehen oder daran abgeben kann.

der Kohlensäure,

153. An das Chlorcalciumrohr befestigt man mit einem Kautschuckrohre das Gefäss y mit einer Kaliaussong. Die Kugeln sind unter einander, und die untere mit dem Glasrohre durch Capillarröhren, welche dick im Glase sind, damit der Apparat nicht leicht zerbricht, verbunden; der Inhalt der Kugeln ist eben so groß, wie der des Rohres. Die Kaliauslösung, welche man anwendet, um die Kohlensäure damit zu verbinden, bereitet man sich, indem man 1 Theil geschmolzenes Kalihydrat in 1 Theil Wasser auslöst; sie hat alsdann ein spec. Gewicht

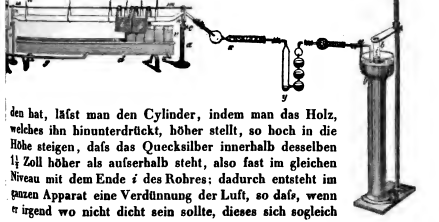
von ungefähr 1,836. Man bringt so viel davon in das Gefäss hinein, als in die drei untersten Kugeln hineingeht, indem man die eine Spitze in die Kaliauflösung taucht, und durch die andere sie durch Saugen in das Gefäs hineinzieht; man trocknet die Spitzen darauf inund auswendig gut mit Papier ab. Um vollkommen sicher zu sein, dass die Luft, welche aus dem Apparat entweicht, keine Kohlensäure und kein Wassergas fortführt.



verbindet man mit dem Gefäss y noch ein Rohr, welches man mit kleinen Stücken Kalihydrat gefüllt hat.

An dieses Rohr befestigt man mit einem Kautschuckrobre ein gebogenes Rohr a, welches in den Cylinder b hineingeht, der nach einem bestimmten Maasse getheilt ist und in Ouccksilber steht.

154. Ehe man das Rohr a mit dem Kaliapparate Verdünnter verbindet, drückt man den Cylinder so tief ins Queck- Raum im Verbrensilber hinunter, dass das eine Ende i des Rohres, wel- nungsrohre. ches 11 Zoll aus dem Quecksilber herausragt, den Cylinder oben berührt. Nachdem man den Kaliapparat, vermittelst eines Kautschuckrohres, mit dem Rohre a verbun-



durch das Sinken des Quecksilbers im Cylinder b zeigt. Steigen bei diesem Fallen fortdauernd Luftblasen durch die Kaliauflösung, so ist zwischen dem Kaliapparat und



dem Chlorcalciumrohr, oder zwischen diesem und dem Verbrennungsrohre, die Verbindung nicht luftdicht; steigen keine Blasen durch den Kaliapparat, so ist der Fehler zwischen dem Rohre a und dem Kaliapparate. Den Kaliapparat stellt man ein Wenig geneigt, indem man den unteren Theil nach vorne hebt, damit die Blasen in jeder Kugel etwas verweilen.

Die Verbrennung.

155. Unter die vordere Hälfte des Verbrennungsrohres stellt man, unter vorsichtigem Anwärmen, die angezündeten Dochte, einen nach dem anderen, und wenn das Kupferoxyd vollkommen roth glüht, nähert man dem Orte, wo die Kugel liegt, von Zeit zu Zeit eine brennende Spirituslampe, so dass dort das Glas ganz allmählig etwas erwärmt wird; die Kugel zerspringt alsdann in der Mitte, und die Flüssigkeit wird vom Kupferoxyd eingesogen. Dies Zerspringen gelingt sehr leicht und ohne dass im Mindesten eine störende, rasche Ausdehnung der Luft im Apparate zu befürchten ist \*). Die Flüssigkeit wird, so wie die Hitze, durch neue eingesetzte Dochte, sich allmählig nach hinten verbreitet, nach und nach gasförmig; ein Theil geht durch das glühende Kupferoxyd, der größte Theil verdichtet sich jedoch hinten in dem kälteren Theile des Rohres. Das Kupferoxyd, welches so dicht im Rohre liegt, dass es nur den Gasarten den Durchgang noch verstattet, giebt seinen Sauerstoff ab, und Wassergas und Kohlensäure werden ge-

<sup>\*)</sup> Sollte der Fall eintreten, dass nicht die Mitte, sondern die Spitze des Rohres aufgesprengt wurde, so treibt man die Flüssigkeit, indem man an der, dieser Spitze entgegengesetzten Seite, das Rohr erhitzt, aus derselben heraus.

bildet. Das Wassergas verdichtet sich bei I, und fliesst von dort in die Kugel hinunter, worin es sich ansammelt. Damit das Kautschuckrohr bei I nicht durch die Hitze verändert wird, stellt man einen kleinen Schirm vor die Lampen; sollte sich etwas Feuchtigkeit im Rohre vor dem Schirm ansetzen, so kann man sie leicht durch vorsichtiges Erwärmen mit einer Spirituslampe weiter treiben.

Es giebt nursehr wenige flüchtige Körper, welche man nicht auf die angeführte Weise in das Verbrennungsrohr hineinbringen kann. Einige feste Körper wägt man in einem kleinen Glasrohre, welches man offen läst, ab und schiebt alsdann das Glasrohr in das Kupferoxyd hinein, ohne es zu zu schmelzen; andere, z. B. Stearinsäure oder Wachs kann man in Stängelchen hineinschieben. Nachdem das Rohr zugeschmolzen ist, schmilzt man diese Substanzen, verbreitet sie im Rohre, indem man es nach vorn neigt, und dann überschüttet man sie mit Kupferoxyd, indem man das Rohr nach hinten neigt.

156. Die Kohlensäure steigt, zuerst mit Lust gemengt, durch die Kaliauslösung; nachher ist die Kohlensäure so rein, dass sich erst nach langer Zeit eine Blase in der letzten Kugel bildet, welche nicht absorbirt wird. In dem Verhältnisse, wie Lust in den Cylinder b hineintritt und das Quecksilber fällt, hebt man diesen, so dass auf die juneren Wände des Apparates kein Druck durch die entwickelten Gasarten ausgeübt werden kann. Durch diese Vorrichtung gewinnt man den Vortheil, dass man das Glasrohr stärker als sonst erhitzen kann, weil man ein Ausblasen des Glases nicht zu fürchten hat und das runde Glasrohr dem schwachen Druck der äußeren Lust wie ein Gewölbe widersteht. Hat die Operation eine Zeit lang gedauert, so verändert sich natürlich der Stand des Quecksilbers nur noch höchst unbedeutend. Sollte während der Operation ein Theil des Apparates nicht mehr dicht sein, so bemerkt man dieses sogleich, und kann oft, da nichts verloren geht, weil in diesem Falle nur äußere Luft einströmt, den Apparat noch wieder dicht machen und die Operation fortsetzen. Findet eine sehr rasche Absorption im Rohre y Statt, und geht der Verbrennungsprocess zu langsam von Statten, so tritt die Kaliauslösung ganz in das Rohr y zurück, und dann treten einige Blasen durch die Kaliauslösung zurück; verunglücken kann die Operation dadurch nicht.

Regulirung

157. Nach der Geschwindigkeit, womit die Blasen Verbrennung, von kohlensaurem Gase sich entwickeln, leitet man die Operation, indem man den zuletzt eingesetzten Docht ganz allmählig so lange weiter rückt, bis zwischen ihm und dem vorletzten ein Raum, der etwas größer als die Breite eines Dochtes ist, vorhanden ist, dann schiebt man ihn an diesen heran und setzt einen neuen ein: durch ein unbedeutendes Vor- oder Zurückrücken der Dochte kann man die Operation beschleunigen oder verlangsamen. Sollten die Gasblasen zu rasch auf einander folgen, so kann man durch gelindes Blasen das Glasrohr sogleich und ohne Gefahr gehörig erkalten.

VVie man vollständig gewinnt.

158. Glüht das Rohr seiner ganzen Länge nach und hört das VVasser die Gasentwickelung ganz auf, so nimmt man die Dochte Kohlensäure an dem hinteren Theile des Rohrs weg, so dass das Ende des Verbrennungsrohres ganz frei liegt, bricht die äußerste Spitze ab, sobald die Flüssigkeit in dem Rohre y des Kaliapparates anfängt in die Höhe zu steigen, und schiebt sogleich über das Ende des Rohrs ein Kautschuckrohr, welches schon an einem Rohre mit Kalistücken befestigt ist, so dass die Lust, welche in den Apparat tritt, weder Kohlensäure noch Wassergas enthalten kann. Der ganze Apparat nämlich ist, wenn die Substanz verbrannt ist, mit Kohlensäure und Wassergas gefüllt; diese treten, indem man atmosphärische Luft einströmen lässt, in die vorderen Apparate. Das regelmässige Einströmen bewirkt man, indem man den Cylinder b ganz langsam, im Verhältnifs wie die Blasen durch den Kaliapparat hindurchstreichen. aus dem Quecksilber heraussteigen lässt, und zwar setzt man dieses so lange fort, bis ungefähr doppelt so viel

Lust in den Cylinder hineingetreten ist, als in den Apparat hineingeht.

159. Man bricht nun zuerst die Verbindung zwi- Beweis, schen dem Cylinder und dem Kaliapparat ab, indem man Kohlensäure das eine Ende i des Rohrs a bis unter die Oberstäche vollständig des Quecksilbers hinunterdrückt. Nachdem man die Tem-absorbirt ist. peratur, den Barometerstand und den Raum, welchen die Lust im Cylinder einnimmt, bestimmt hat, bringt man ein Stückchen angeseuchtetes Kalihydrat hinein, womit man sie eine Zeit lang stehen lässt, und sieht nachher nach, ob das Kali etwas von der Gasart absorbirt hat, indem man dabei auf die Veränderung der Temperatur und des Barometerdrucks Rücksicht nehmen muß. Man überzeugt sich auf diese Weise, ob alle Kohlensäure von der Kaliauslösung und dem Kali absorbirt worden ist; da noch nie der Fall vorgekommen ist, dass dieses nicht vollständig erfolgt war, so kann man diese Prüfung unterlassen.

- Was der Kaliapparat an Gewicht zugenom- Abwägung men hat, ist Kohlensäure, die 27,275 p. C. oder 11 Koh-Kohlensäure, lenstoff (p. 122.) enthält.
- 161. Um das Wasser genau zu bestimmen, sprengt man das Rohr / gleich oberhalb des Kautschuckrohres mit einer Sprengkohle ab, und zieht alsdann das Kautschuckrohr herunter, ohne dass die Spitze aus der Kugel herauskommt. Man wägt hierauf den Apparat mit der Spitze, trocknet sie darauf, wägt sie wieder und zieht ihr Gewicht von dem erhaltenen ab; was das Chlorcalciumrobr nun mehr wiegt als vorher, ist Wasser, wolches 11,11 p.C. oder 1 Wasserstoff (p. 33.) enthalt.

des Wassers.

Was Wasserstoff und Kohlenstoff zusammen weniger wiegen, als die angewandte Substanz, ist Sauerstoff.

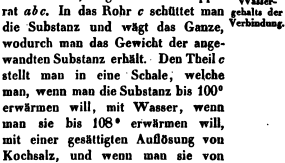
162. Als Beispiel will ich die Untersuchung des Die Analyse Benzins anführen, welche, wie gleich angeführt wer- des Benzins Beispiel den wird, durch das spec. Gewicht des Benzingases, einer durch die Zusammensetzung der Benzoësäure, woraus das Verbrennnug. Benzin gebildet wird, und durch die Untersuchung der

Verbindungen, welche es eingeht, bestätigt wird und von besonderer Wichtigkeit ist, weil man dadurch, so wie durch die Untersuchung des Naphthalins, das Verbindungsverhältnis der Kohle am genauesten bestimmen kann und bestimmt hat. Die leere Glaskugel wog = 2,108 Gr. Die Glaskugel mit Benzin gefüllt = 2.5325= 0.4245 Gr.Das Benzin wog also Der Kaliapparat wog = 42,366Gr. Der Kaliapparat mit der absorbirten Kohlensäure = 43,7995 Die Gewichtszunahme be-= 1,4335 Gr. trug also Der Apparat mit den Kali-= 34,2955 Gr. stücken Derselbe nach der Ver-= 34.297brennung Die Gewichtszunahme betrug = 0.0015 Gr. = 1.435 Gr. Die gebildete Kohlensäure wog demnach 100:27,27::1,435:0,3914 (Koble). Das Chlorcalciumrohr mit der Spitze und dem Wasser wog = 20.466 Gr. 1,1025 Die Spitze Das Chlorcalciumrohr m. d. Wasser also = 19,3635 Gr. Das Chlorcalciumrohr wog vor d. Versuch = 19,06725 -Das Wasser betrug folglich 100:11,11::0,29625:0,0329 (Wasserstoff). Kohle und Wasserstoff betragen zusammen so viel als die angewandte Substanz 0.3914 + 0.0329 = 0.4243, sie enthielt also keinen Sauerstoff. Da man aber durch wiederholte Destillation über Kalium sich leicht überzeugen kann, dass sie sauerstofffrei ist, so kann man aus dieser Untersuchung auch die Zusammensetzung der Kohlensäure bestimmen; in 0,4245 Th. Benzin wurden 0,0329 Th. Wasserstoff gefunden; es waren darin also 0.3916 Th. Kohle enthalten und diese gaben 1,435 Th. Kohlensäure.

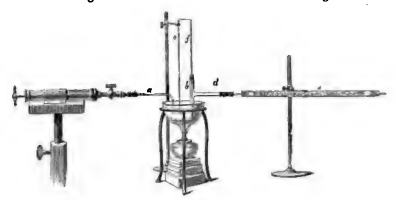
worin also 1,0434 Sauerstoff (1,435-0,3916) enthalten sind. 100 Th. Sauerstoff sind in der Kohlensäure demnach mit 37,53 Th. Kohle verbunden, welches, da in der Kohlensäure zwei Atome Sauerstoff und ein Atom Kohlenstoff enthalten sind, für das Verbindungsverhältnis der Kohle 75,06 giebt, das, da die zweite Decimalstelle jedech nicht genau mehr bestimmt werden kann, als 75 anzunehmen ist.

163. Die Untersuchung einer Substanz, welche nicht Untersuchung flüchtig ist, unterscheidet sich von der, einer flüchtigen nur flüchtigen dadurch, dass man sie sich erst trocken verschaffen und Verbindung. dann mit dem Kupferoxyd innig mengen muss. Ist sie eine Säure, so verbindet man sie mit Bleioxyd oder Silberoxyd, und bestimmt durch einen besonderen Versuch den Gehalt der Verbindung an Basis.

164. Um den Wassergehalt der Substanz oder den, Bestimmung ihrer Verbindung zu bestimmen, wägt man einen Appa-



108° bis 400° erwärmen will, mit einer Auflösung von Chlorzink füllt. Die Auslösung von Chlorzink hat für diese Art von Versuchen die wichtige Eigenschaft, dass sie sich bis zur Verslüchtigung des Chlorzinks erhitzen läst, ohne bei der steigenden Temperatur fest zu werden. Man kann auf diese Weise sich eine Auflösung machen, die bei jeder beliebigen Temperatur von 100° bis 400° kocht, und deren Temperatur sehr langsam steigt, weil zum Steigen der Temperatur eine bestimmte Wassermenge entfernt werden muss. In die Flüssigkeit stellt



man ein Thermometer o hinein und in den Apparat ein Thermometer f. Das Rohr d verbindet man mit einem Chlorcalciumrobr und das Robr a mit einer Handpumpe, welche man in horizontaler Lage auf ein Stativ, das man hoch und niedrig stellen kann, befestigt. Indem man zuerst langsam, fortdauernd trockne Luft durch das Rohr zieht, bis in dem Rohre a sich kein Anslug von Wasser mehr bildet, und nachher nur von Zeit zu Zeit, damit die Substanz durch den Luftstrom nicht zu stark erkaltet wird, erhält man in kurzer Zeit die Substanz völlig trocken. Das innere Thermometer zeigt die Temperatur an, wobei die Substanz getrocknet ist; sie ist stets um mehrere Grade niedriger als die der Flüssigkeit, und das Thermometer, welches in dieser befindlich ist, dient nur zur Regulirung der Heizung. Man nimmt hierauf die Lampe und die Schale weg, spült das Rohr ab, trocknet es, und knüpft es dann erst los. Nun bestimmt man das Gewicht des Robrs, und findet so das fortgegangene Wasser.

Abwägen der 165. In das mit Kupferoxyd gefüllte Glasrohr schüt-Verbindung, tet man, nachdem man es, wie ich kurz vorher angeführt habe, erhitzt und hat erkalten lassen, aus dem Apparat c 0,300 bis 0,600 Gramm hinein und wägt diesen Mengung der gleich nachher wieder. Wenn man dieses Gewicht von Verbindung dem abzieht, welches man nach dem Austrocknen erhielt,

so erhält man genau das Gewicht der hineingeschütteten Menge. Die Mengung mit dem Kupferoxyd macht man Kupferoxyd. im Glasrohre selbst. Man nimmt einen Kupferdraht, welchen man an dem einen Ende wie einen Korkzieher biegt, schraubt diesen Draht bis zur Hälfte des eingefüllten Kupferoxyds in das Rohr hinein, und zieht ihn langsam, unter fortdauernden kleinen Stößen, aus dem Kupferoxyd heraus; dieses wiederholt man viele Male, und bewirkt dadurch sehr bald eine innige Mengung. schmilzt, nachdem man den Draht herausgezogen hat, das Rohr hinten zu, und verfährt dann gerade so, wie ich vorher erwähnt habe, nur mit dem Unterschiede. dass, nachdem man den vorderen Theil des Robrs in's Glühen gebracht hat, die Spirituslampen nur ganz allmählig vorgerückt werden.

166. Wird die Substanz, wie es z. B. bei dem vege-Anwendung tabilischen Faserstoff, beim Holz, bei der Leinwand, der chloragurem Fall ist, nur sehr schwierig durch Kupferoxyd verbrannt, weil man sie nicht innig damit mengen kann, so verbindet man das Verbrennungsrohr durch ein Kautschuckrohr mit dem Hals einer Retorte, welcher denselben Durchmesser wie das Rohr hat; in diese Retorte hat man vorher ungefähr 2 Unzen geschmolzenes chlorsaures Kali und † Unze Kupfer-



oxyd hineingeschüttet und so lange erhitzt, bis unter Entwickelung von Sauerstoffgas jede Spur von Feuchtigkeit ausgetrieben worden ist. Während des Ver-

brennungsprocesses entwickelt man fortdauernd, vermittelst einer Spirituslampe mit doppeltem Lustzuge, sehr langsam Sauerstoffgas und zwar stets viel weniger als zur Verbrennung nothwendig ist, wodurch Wasser und andere Destillationsproducte in den vorderen Theil des Verbrennungsrohrs geführt werden. Ist der Verbrennungsprocess vollendet, so vermehrt man die Sauerstoffgasentwickelung; das reducirte Kupfer wird alsdann wieder oxydirt und jede Spur von Kohle verbrennt, welches dadurch besonders noch befördert wird, dass durch das Oxydiren des Kupfers im Innern des Rohres eine sehr hohe Temperatur entsteht. Man entwickelt so viel Sauerstoffgas, bis alle Kohlensäure und 'alles Wasser aus dem Rohre herausgetreten ist, welches der Fall ist, wenn ungefähr 10 C. Z. in den Cylinder b übergegangen sind. Die letzten Mengen Sauerstoffgas lässt man sehr langsam übergehen, damit sie jede Spur von Kohlensäure und Wassergas aus dem Kupferoxyd verdrängen können. Ist die Operation vollendet, so verschliesst man die Retorte, indem man in das Kautschuckrohr derselben einen Glasstab steckt und zubindet; es kommt alsdann entweder gar keine oder so wenig Feuchtigkeit in die Retorte hinein, dass man bei einer zweiten Operation nur wenig Sauerstoffgas zu entwickeln nöthig hat, um sicher zu sein, dass sie vollständig entsernt ist; das chlorsaure Kali kann für mehrere Operationen dienen. Durch den Zusatz von Kupferoxyd kann man die Entwickelung des Sauerstoffgases langsam und regelmässig leiten, und dieses ist frei von Kohlensäure, Stickstoffgas und Wassergas. so dass diese Art der Anwendung desselben dem Ausströmen aus einem Gasbehälter vorzuziehen ist.

In vielen Fällen ist die Anwendung des chlorsauren Kali's jedoch nicht nothwendig; vergleichende Versuche. die mit und ohne chlorsaures Kali angestellt wurden, z. B. bei der Analyse des benzinschweselsauren Kupseroxyds. haben genau dasselbe Resultat gegeben. Reductionen finden nämlich nicht allein an den Berührungsslächen, sondern auch noch auf kleine Abstände Statt. Die Art, wie eine Substanz, ehe sie verbrennt, sich zersetzt, ist gleichfalls dabei von Einfluss, in so fern sie, wenn sie z. B. schmilzt, sich in das Kupferoxyd hineinzieht u. s. w.: so muss man selbst flüchtige Körper, z. B. mehrere Fettarten, die nahe bei dem Punkte, bei welchem sie sich verstüchtigen, vom Kupferoxyd zersetzt werden, stets mit Hülfe von Sauerstoff verbrennen, weil häufig ein Tropfen welcher sich oben im leeren Theile des Rohres ansetzt. auf das Kupferoxvd heruntersliesst, und sich so zersetzt,

dass ein Antheil Kohle beim Kupfer zurückbleibt. Poröse Substanzen oder solche, welche rasch aus der Luft, nachdem sie getrocknet worden sind, wieder Wasser anziehen, z. B. Pflanzentheile, Bastfasern, Marksubstanz u. s. w., bringt man in ein Glasrohr, welches man an beiden Enden auszieht, trocknet sie vollständig darin aus, und schmilzt beide Enden zu. Das Gewicht der Substanz bestimmt man, indem man das Glasrohr vor dem Einfüllen und nach dem Zuschmelzen wägt. Das Glasrohr schiebt man in das Verbrennungsrohr, zertrümmert es darin, und bewirkt die Verbrennung in einem Strome von Sauerstoffgas. Auch andere feste Substanzen, z. B. Verbindungen von vegetabilischen Säuren mit Bleioxyd, kann man auf diese Weise in das Verbrennungsrohr hineinbringen; man hat aber bei solchen Substanzen nicht nöthig, die Enden des Rohres zuzuschmelzen und das Rohr zu zertrümmern.

167. Enthält die Substanz Stickstoff, so bestimmt man durch einen besonderen Versuch den Gehalt der Substanz an Kohlenstoff und Wasserstoff nach der angeführten Weise, und durch einen anderen den Stickstoffgehalt. Dass eine Verbindung Stickstoff enthält, ermittelt man entweder durch Schmelzen mit Kalihydrat. wodurch Ammoniak sich entwickelt (§. 170 a.), oder bei der Bestimmung des Kohlenstoff- und Wasserstoffgehalts; werden nämlich in der Mitte der Operation die sich entwickelnden Blasen nicht vollständig von der Kaliauslösung im Apparate y absorbirt, und nimmt im Cylinder b das Gas fortdauernd zu, so ist in der Substanz Stickstoff enthalten.

Nach einer älteren Methode bestimmt man, Bestimmung in welchem Verhältnis Stickstoff und Kohlenstoff in der des Stick-Verbindung enthalten sind, indem man mit dem Chlorcalciumrohre ein gebogenes Rohr verbindet, welches etwas Verbindung. mehr als 28 Zoll gerade heruntergeht, und unter eine, nach einem bestimmten Maasse getheilte Glocke unsichere Oben an das Rohr ist ein anderes Glasrohr angelöthet, welches man mit der Handpumpe verbin-

stoffgehalts

Aeltere. Methode. det, um den Apparat luftleer zu pumpen; ist dieses geschehen, so schmilzt man, um ungehinderter arbeiten zu können, das Glasrohr ab. Unter der Glocke erhält man nun das durch Verbrennung der Substanz entwickelte Kohlensäure- und Stickstoffgas. Durch ein Stückehen angefeuchtetes Kalihydrat, welches die Kohlensäure absorbirt, findet man das Verhältnis der Kohlensäure und des Stickstoffs dem Maasse nach, woraus man das Verhältnis des Stickstoffs zum Kohlenstoff, und den Stickstoffgehalt der Substanz berechnet.

169. Bei allen Substanzen, welche sich, ehe sie auf das Kupferoxyd wirken, zersctzen, was in der Regel der Fall ist, verdichtet sich bei der allmählig fortschreitenden Erhitzung des Apparates ein großer Theil der verslüchtigten Verbindungen im hinteren Ende des Glasrobres, und diese werden erst am Ende der Operation wieder fortgetrieben. Bei den Verbindungen, welche keinen Stickstoff enthalten, ist dieses gleichgültig; bei den Stickstoffverbindungen kann aber dadurch, dass sich kohlensaures Ammoniak bildet, je nachdem man die Operation leitet, das Verhältnis des Stickstoffs zur Kohlensäure verschieden ausfallen. Bei der allmähligen Erwärmung von vorn nach hinten wird in dem Apparate wahrscheinlich ein an Stickstoff reicheres Gemenge, als in der Glocke enthalten ist, zurückbleiben; würde man aber die ganze Länge des Rohres, worin die Substanz befindlich ist, ganz allmählig erwärmen, so dass die flüchtigen Bestandtheile ausgetrieben sind ehe die zurückbleibende Kohle auf das Kupferoxyd einwirkt, dann wird umgekehrt das Gemenge, welches in dem Apparate zurückbleibt, weniger Stickstoff als das in der Glocke enthalten. Dieses ist eine der Ursachen, weswegen die Angaben über den Stickstoffgehalt, welchen man nach dieser Methode bestimmt hat, nicht so zuverlässig sind, wie die der anderen Bestandtheile.

genaue 170. Den Stickstoffgehalt einer Substanz erhält man Bestimmung sehr genau, wenn man auf den Boden des Verbrennungs-

rohres, welches 2 Fuss Länge und 1/2 Zoll inneren Durchmesser hat, etwa 4 bis 5 Gramm reines saures kohlenlensaures Natron von a bis b, darauf Kupferoxyd von b bis c, dann das Gemenge der stickstoffhaltigen Substanz, welche man genau gewogen hat, mit Kupferoxyd von c bis d, und dartiber wieder Kupferoxyd, gemengt mit Kupferspänen, oder mit porosem, durch Reduction von Kupferoxyd mit Wasserstoff erhaltenen, Kupfer von d bis e schüttet, und das Rohr alsdann mit einem Entbindungsrohre f versieht. Das Kupferoxyd mengt man mit der gewogenen Substanz aufs Innigste in einem Mörser, wobei man natürlich den Zutritt der Luft und ihren Wassergehalt nicht zu fürchten hat, und nachdem man das Gemenge aus dem Mörser in das Rohr geschüttet hat, reibt man den Mörser noch mit Kupferoxyd aus. damit nichts von der Substanz zurückbleibt, und schüttet auch dieses in das Rohr. Das saure koh-

des Stickstoffs.



lensaure Natron wird so lange erhitzt, bis die Hälfte davon zersetzt ist; durch die Kohlensäure ist alsdann die Luft aus dem Apparate herausgetrieben. Man überzeugt sich, dass dieses hinreichend erfolgt ist, dadurch, dass man ein Wenig Kohlensäure in einem Rohre über Quecksilber auffängt, und etwas Kaliauslösung hineinbringt; sie muss bis auf eine nicht bestimmbare Spur von atmosphärischer Luft absorbirt werden. Hat man die Hälfte des sauren kohlensauren Natrons zersetzt, welches man aus der entwickelten Gasquantität bestimmt, so erhitzt man

das vordere Kupferoxyd, lässt darüber noch etwas Kohlensäure streichen, und stellt über das Ende des Entbindungsrohres ein nach einem bestimmten Maasse getheiltes Glasrohr g. wovon ein Drittel mit einer Kaliauslösung, und das Uebrige mit Quecksilber gefüllt ist. Das Verbrennungsrohr erhitzt man allmählig bis au's Ende; das Stickstoffgas, welches im Verbrennungsrohre zurückbleibt, wird durch die Kohlensäure, welche durch Erhitzen der zweiten Hälfte des kohlensauren Salzes sich entwickelt, aus dem Apparat in das Glasrohr getrieben. Die Kohlensäure wird, so wie sie zum Kali kommt, grösstentheils, und wenn man das Gasgemenge eine Zeit lang damit hat stehen lassen, vollständig absorbirt. Das Rohr mit dem Stickstoffgase nimmt man darauf, indem man es in eine kleine Schale stellt, aus der Wanne heraus, hält es in einen Cylinder mit Wasser, nimmt die Schale weg, wodurch die Kaliauslösung und das Ouecksilber aus dem Rohre hinuntersließen, und stellt das Rohr so, dass inwendig und auswendig das Wasser gleich hoch steht; alsdann bestimmt man, wie viel man an Gas dem Maasse nach erhalten hat, und findet, indem man den Barometerstand und die Temperatur beobachtet, und diese und den Feuchtigkeitszustand in Rechnung bringt, den Stickstoff dem Maasse nach, woraus man das Gewicht desselben berechnet; 100 C.C. trocknes Stickstoffgas wiegen bei 0° und 760 mm Barometerstand 0,1257 Gr.

170 a. Statt den Stickstoff als Gas zu bestimmen kann man ihn auch an Wasserstoff gebunden, als Ammoniak erhalten und dieses bestimmen, wenn man nämlich die stickstoffhaltigen Verbindungen mit Kali- oder Natronhydrat stark erhitzt. Enthalten die organischen Verbindungen keinen Stickstoff, so wird das Wasser des Hydrats zerlegt; durch den Sauerstoff desselben bilden sich verschiedene Säuren, und als letztes Product Kohlensäure, der Wasserstoff entweicht frei und mit ihm gehen zugleich verschiedene Destillationsproducte über. Enthält die Substanz Stickstoff, so verbindet sich

dieser mit so viel von diesem Wasserstoff, als er bedarf um Ammoniak zu bilden, und man kann auf diese Weise selbst einen geringen Stickstoffgehalt entdecken. Das Ammoniak verbindet man mit Salzsäure, und den Salmiak mit Platinchlorid, womit er eine in Wasser schwerlösliche, in ätherhaltigem Alkohol unlösliche Verbindung eingeht, deren Gewicht man bestimmt und wovon 100 Theile 6,281 Theile Stickstoff enthalten, oder die man glüht, wobei Platin zurückbleibt, wovon 100 Theile 14,208 Theilen Stickstoff entsprechen. Um die Substanz mit Natronhydrat innig mischen zu können, wendet man ein Gemenge von 2 Theilen Kalkerde mit 1 Theil Natronhydrat an, welches man am besten erhält, wenn man 2 Theile gebrannten Marmor mit 4 Theilen Natronlauge von 1,33 specifischem Gewicht versetzt, die breiartige Masse in einem Schmelztiegel bis zum Glühen erhitzt, und noch warm zerreibt. Dieses Pulver schmilzt nicht bei der Rothglübhitze, sondern sintert nur zusammen; aus der Lust zieht es so langsam Feuchtigkeit an, dass es sich warm mit den Substanzen mengen und leicht in ein Rohr schütten lässt, wobei man, wie bei dem Mengen der Substanz mit Kupferoxyd, nach der früher angeführten Methode verfährt. Zur Zersetzung wendet man ein Rohr nn an, ungefähr von denselben Dimensionen wie



die Röhren, welche man zur Verbrennung mit Kupferoxyd gebraucht. Zuerst schüttet man ein Gemenge von Natronkalk mit etwas Zucker hinein, dann den Natronkalk mit der Substanz, darauf den Natronkalk, mit dem man die Schale ausgerieben hat und darauf endlich grobgepulverten Natronkalk, auf welchen man ein Paar dünne Kupferblättchen schiebt, um das Herausfallen desselben

zu verhüten; hierauf zieht man das Rohr so aus, dass die Spitze desselben in den Apparat y hineingesteckt, und es damit durch ein Kautschukrohr gut verbunden werden kann. Die Apparate y und z füllt man bis auf etwas mehr als ein Drittel mit reiner Salzsäure von 1.13 spec. Gewicht. Das Erhitzen geschieht wie bei der Verbrennung mit Kupferoxyd. Durch Erhitzen des Gemenges von Zucker mit Natronkalk, wobei Wasserstoffgas sich entwickelt, werden die letzten Mengen Ammoniak in die vorderen Apparate getrieben. Die Apparate v und z entleert man in eine Abdampsschale, spült sie, um etwa anhängende Destillationsproducte wegzunehmen, mit ätherhaltigem Alcohol und zuletzt mit Wasser aus, bis dieses nicht mehr sauer reagirt; dampft dann die Flüssigkeiten ab, bis der Alkohol und Aether entfernt sind und versetzt sie mit einer Platinchloridlösung, verdampft sie dann im Wasserbade bis zur Trockne und zieht den Rückstand mit ätherhaltigem Alkohol aus, der durch etwas Platinchlorid gefärbt erscheinen muß. Sollte dieses nicht der Fall sein, so hat man vorher nicht genug davon zugesetzt und muss dann noch so viel hinzufügen, bis diese Färbung Statt findet. Den Rückstand filtrirt man. wäscht ihn mit ätherhaltigem Alkohol aus, trennt ihn so viel als möglich vom Filtrum und wägt ihn entweder getrocknet oder geglüht. Das Filtrum verbrennt man, das Gewicht der Asche desselben, welches bei schwedischem Filtrirpapier 1 p. C. beträgt, zieht man von dem des Rückstandes ab, und berechnet dann aus diesem, nach der vorhergehenden Angabe, den Stickstoffgehalt.

Untersuchung

171. Will man diese Apparate zur Untersuchung gasförmiger einer gasförmigen Verbindung, z.B. des ölbildenden Gases oder Cyangases, anwenden, so schmilzt man das hintere Ende nicht zu, sondern glüht blofs das Kupferoxyd aus, und verbindet mit dem hinteren Ende eine Glocke, aus der man das Gas über das Kupferoxyd leitet.

172. Durch diese Untersuchungen findet man nur. Wie sind die Elemente wie viel eine Substanz an Wasserstoff, Kohlenstoff, Stickstoff und Sauerstoff enthält, jedoch nicht, wie diese mit in diesen einander verbunden sind; so wie man, wenn auf ähnliche Werbindungen Weise wasserhaltiges salpetersaures Ammoniak mit Ku- vereinigt? pseroxyd untersucht wird, nur die Gewichtsmenge der Elemente finden kann, jedoch nicht, dass der Stickstoff theils mit dem Sauerstoff zu Salpetersäure, theils mit dem Wasserstoff zu Ammoniak, und das, was an Wasserstoff und Sauerstoff übrig bleibt, zu Wasser vereinigt ist. Dieses findet man entweder durch Zersetzung (Analyse), indem man das Ammoniak durch eine stärkere Basis, und die Salpetersäure durch eine stärkere Säure austreibt, oder durch Verbindung (Synthese), indem man Salpetersäure zu Ammoniak hinzusetzt und diese Verbindung bildet. Bei den Verbindungen, welche jetzt abgehandelt werden, können wir, um die Weise, auf welche die Elemente darin mit einander vereinigt sind, aufzufinden, diese Mittel nur sehr selten anwenden. Sie sind theils auf eine so eigenthümliche Weise verbunden, dass weder die Säure, noch die Basis ausgeschieden werden kann; theils zersetzen sich die Verbindungen, welche mit einander vereinigt sind, leicht durch eine erhöhte Temperatur, oder durch andere starkwirkende Verwandtschaft, so dass, ehe die Basis von der Säure sich trennt. Basis und Säure schon vorher zersetzt Nur bei einigen Substanzen ist es gelungen, die Umstände aufzufinden, durch welche man sie in die näheren Bestandtheile zerlegen kann; bei einigen kann man Verbindungen darstellen, aus denen man einen Schluss auf eine ähnliche Art der Zusammensetzung bei anderen machen darf. Damit man sich über die Natur dieser Verbindungen ein Urtheil bilden kann, so werde ich diejenige Substanz zuerst erwähnen, welche durch die Verbindungen, die sie eingeht, und durch die Zersetzungen, welche diese erleiden, die Weise andeutet, wie wir viele ähnliche Verbindungen uns zusammengesetzt zu denken haben. Diese Substanz ist das Benzin, eine Verbindung von gleichen Maassen Wasserstoffgas und Kohlenstoffgas, welche darin so innig verbunden sind, dass sie nur

schwer zersetzt wird. Sie ist, so wie ihre Verbindungen, wesentlich nur in wissenschaftlicher Hinsicht wichtig, führt aber auf die Art, wie man sich viele Substanzen, die für das gewöhnliche Leben und für die Wissenschaften von höchstem Interesse sind, wie z. B. die Zuckerarten, den Alkohol u. s. w., zusammengesetzt vorstellen kann.

172a. Die Zusammensetzung der Verbindungen des Wie man die Zusammen-setzung dieser Sauerstoffs, Wasserstoffs, Stickstoffs und Kohlenstoffs Verbindungenkann man entweder nach dem Maafsverhältnisse angeben, angiebt. oder nach dem Atomenverhältnisse durch die gewöhnlichen chemischen Zeichen, und da in 1 Maass dieser Substanzen in Gasform gleichviel Atome enthalten sind, so wird bei diesen Körpern durch die Zeichen auch das Maassverhältnis angegeben. Wenn man z. B. die Zusammensetzung eines Körpers durch die Formel OHNC angiebt, so bedeutet dies, dass er aus gleichen Atomen, aber auch aus gleichen Maafsen bestehe. Es verhalten sich O: H: N: C wie 100: 6,25: 87,53: 75; H ist gleich 2H, also gleich 12,5 und N gleich 2N, also gleich 175,06. Wie man das Verbindungsverhältniss dieser Körper gefunden hat, ist schon auseinander gesetzt worden, wie das der anderen gefunden worden ist, welche in dieser Abtheilung vorkommen, wird späterhin in einem besonderen Kapitel und bei den einzelnen Substanzen weit-

## Das Benzin.

Das Benzin. 173. Mengt man Benzoësäure mit einer starken BaDarstellung sis, wovon man mehr nimmt, als hinreichend ist, um die
desselben. doppelte Menge Benzoësäure zu sättigen, z. B. 1 Theil
Benzoësäure mit 3 Theilen gelöschter Kalkerde, und unterwirft das Gemenge der Destillation, so geht zuerst
Wasser und zuletzt eine dünnflüssige, ölartige Flüssigkeit über, welche auf dem Wasser schwimmt. Wenn
man das Gemenge schr langsam erhitzt, so ist der Rück-

läufig erwähnt werden.

stand in der Retorte vollkommen farblos und lässt beim Auflösen in Säuren, wobei sich Kohlensäure entwickelt, keine Spur eines Rückstandes zurück. Die Auflösung in der Säure ist farblos, und es wird keine Gasart bei der Destillation entwickelt; die Benzoësäure zerlegt sich also in Kohlensäure und diese ölartige Flüssigkeit. Die ölartige Flüssigkeit kann man vom Wasser vollständig trennen, wenn man sie mit einer Pipette abnimmt, dann mit etwas Kali schüttelt und destillirt. Lässt man Kalium lange Zeit mit dieser Flüssigkeit in Berührung, oder destillirt man sie damit, so bleibt die Oberstäche des Kaliums metallisch-glänzend. Da diese Flüssigkeit aus der Benzoësaure gewonnen wird, so hat man ihr den Namen Benzin gegeben, welcher sich gut eignet, um die Verbindungen, welche sie eingeht, zu benennen. Man erhält diese Substanz gleichfalls, aber noch gemengt mit anderen Verbindungen des Kohlenstoffs und Wasserstoffs, bei der Gasbereitung aus Oel, wie ich gleich nachher anführen werde, und unter den Destillationsproducten der Steinkohlen; sie ist daher in großer Menge in dem durch wiederholte Destillation gereinigten Steinkohlenöl, welches an vielen Orten zur Beleuchtung angewendet wird, enthalten; ferner erhält man sie, wie sich von selbst versteht, wenn man Substanzen, welche Benzoësäure enthalten, oder bei deren Zersetzung sich Benzoësäure bildet, mit einem Ueberschuss einer starken Basis destillirt.

Das Benzin ist klar, farblos, von einem eigenthum- Eigenschaflichen, angenehmen, ätherischen Geruch, und von 0,85 spec. Gewicht; es kocht bei 86°. In Eis gestellt, wird es fest und bildet eine krystallinische Masse, welche bei 7° flüssig wird. Es ist leicht löslich in Alkohol und Aether in Wasser aber nur sehr wenig, doch in solcher Menge, das Wasser stark darnach riecht.

In Schwefelsäure von 1.85 löst es sich nicht auf, und wird nicht davon verändert: man kann es damit destilliren. Eben so verhalten sich Chlorwasserstoffsäure und mehrere andere starke Säuren. Durch lange Einwirkung

des kochenden Benzins auf die Schweselsäure erhält man eine Verbindung beider Substanzen.

Zusammensetzung. Das Benzin besteht nach der Untersuchung (s. §. 162.) in 100 Theilen aus

92,3 Kohlenstoff, 7.7 Wasserstoff.

Da das Gewicht von 1 Atom Kohlenstoff sich zu dem von 1 Atom Wasserstoff verhält wie 75:6,25, oder wie 100:8,33, und da 92,3:7,7 wie 100:8,34, so besteht das Benzin aus einer gleichen Anzahl von Atomen, oder aus gleichen Maaßen Kohlenstoff und Wasserstoff. Das spec. Gewicht des Benzingases hat man 2,77 gefunden.

Da nun in 2,77 Benzin 0,213

$$\left(\frac{2,77.7,7}{100}\right)$$
 Wasserstoff und 2,557  $\left(\frac{2,77.92,3}{100}\right)$  Koh-

lenstoff enthalten sind, so ist

Das Benzin bildet folgende für die Theorie der Chemie wichtige Verbindungen:

Sulfobenzid.

174. Sulfobenzid. Setzt man Benzin zu wasserfreier Schwefelsäure hinzu, so erhält man, ohne daß im Mindesten eine Zersetzung des Benzins erfolgt, sich folglich keine Spur von schweflichter Säure zeigt, eine zähe Flüssigkeit, die in wenigem Wasser sich vollkommen auflöst, aus der aber, wenn sie mit vielem Wasser versetzt wird, sich eine krystallinische Substanz aussondert, welche vom angewandten Benzin 5 bis 6 p. C. beträgt.

Die krystallinische Substanz, welche nur sehr wenig in Wasser löslich ist, kann man durch Auswaschen mit Wasser von der anhängenden Säure vollständig reinigen; um sie ganz rein zu erhalten, löst man sie in Aether auf, filtrirt die Auflösung, lässt sie krystallisiren, und die Krystalle destillirt man.

Man kann diese Verbindung, welche in Aether und Alkohol löslich ist, durch Verdampfen dieser Auflösungen, in bestimmbaren Krystallen erhalten. Sie schmilzt bei 100° zu einer durchsichtigen, farblosen Flüssigkeit, und kocht bei einer Temperatur, welche zwischen dem Kochpunkt des Quecksilbers und dem des Schwesels liegt. Sie ist farb- und geruchlos. In Alkalien ist sie unlöslich. In Säuren löst sie sich auf, und wird durch Wasser daraus gefällt. Mit Schwefelsäure erhitzt, verbindet sie sich damit zu einer eigenthümlichen Säure, welche mit der Baryterde ein lösliches Salz bildet; von den übrigen Sauren wird sie nicht verändert. Mit Salpeter oder mit chlorsaurem Kali gemengt und erhitzt, lässt sie sich, ohne dass sie zersetzt wird, abdestilliren. In stark erhitzten schmelzenden Salpeter oder in chlorsaures Kali, welches so stark erhitzt worden ist, dass es sich zersetzt, geschüttet, zerlegt sie sich mit Detonation. Chlor oder Brom wirken bei gewöhnlicher Temperatur nicht darauf; erhitzt man aber die Substanz, bis sie anfängt zu kochen. so wird sie durch Chlor und auch durch Brom zerlegt, indem Chlor- oder Brombenzin sich bilden. Der Kohlenstoff- und Wasserstoffgehalt wurde durch Verbrennen mit Kupferoxyd, der Schwefelgehalt durch Zersetzen der Verbindung mit Chlor bestimmt. Die Verbindung von Schwefel und Chlor wurde durch Wasser zersetzt, und so lange Chlor hinzugeleitet, bis so viel Wasser zersetzt war, dass der Sauerstoff desselben mit dem Schwesel Schwefelsäure bildete, indem das Chlor sich mit dem Wasserstoff zu Chlorwasserstoff verband. Wie man die Schweselsäure bestimmt, wird bei dieser Säure angeführt werden: darnach besteht das Sulfobenzid aus 12C5HS2O.

175. Nitrobenzid. Reine, ziemlich concentrirte Nitrobenzid. Salpetersäure wirkt so wenig auf das Benzin ein, dass man es damit destilliren kann, ohne dass es verändert wird; mit rauchender Salpetersäure dagegen erwärmt, sindet eine Einwirkung unter Wärmeentwickelung Statt, weswegen man auch das Benzin nur in kleiner Menge zu der erwärmten Salpetersäure hinzusetzen darf. Die entstandene Verbindung löst sich in der warmen Salpetersäure vollständig auf, scheidet sich aber beim Erkalten

zum Theil wieder daraus ab, indem sie, da sie leichter als die Salpetersäure ist, sich auf der Oberstäche der Flüssigkeit ansammelt. Verdünnt man die Säure mit Wasser, so sinkt die Verbindung zu Boden, da sie schwerer als Wasser ist. Durch Auswaschen mit Wasser, und durch Destilliren kann man sie leicht vollkommen rein erhal-Sie bildet eine etwas gelblich gefärbte Flüssigkeit von intensiv süßem Geschmack und einem eigenthümlichen Geruch, welcher zwischen dem des Bittermandelöls und dem des Zimmtöls liegt. Bei 15° beträgt ihr spec. Gewicht 1,209; bei 213° kocht sie und destillirt unverändert über; bei 3° wird sie fest, indem krystallinische Nadeln die flüssige Masse durchziehen. Mit dieser Substanz kann man Salpetersäure destilliren, ohne dass sie sich verändert. Mit verdünnter Schwefelsäure erwärmt. destillirt sie, wenn die Temperatur hoch genug ist, unverändert über; mit concentrirter Schwefelsäure erhitzt. wird sie, unter Entwickelung von schweflichter Säure und unter starker Färbung der Flüssigkeit, zerlegt. Chlor und Brom, durch die Flüssigkeit geleitet, wirken nicht darauf; wird jedoch Chlor mit dem Dampfe der Substanz durch ein heißes Rohr geleitet, so findet eine Zersetzung Statt, indem sich Chlorwasserstoff bildet. Mit Kalium erwärmt, detonirt sie so hestig, dass die Gefässe zersprengt werden. Eine wässerige Kaliauslösung wirkt wenig darauf ein. Kali, in Alkohol gelöst, zersetzt sie bei der gewöhnlichen Temperatur nicht; damit gekocht, färbt sich die Auflösung intensiv roth.

Sie ist in Wasser fast ganz unlöslich, in Alkohol und Aether aber in jedem Verhältniss löslich; in concentrirten Säuren, z. B. Salpetersäure und Schweselsäure, ist sie leicht löslich, und zwar bei erhöhter Temperatur mehr als bei niedriger.

Nach der Untersuchung mit Kupferoxyd besteht sie aus 12C5HN4O.

Das spec. Gewicht des Nitrobenzidgases wurde 4,194

gefunden, es ist also

1 Maals Nitrobensidgas = 
$$\begin{cases} 3 \text{ Maals Kohlenstoffgas} &= 2,4879 \\ 2\frac{1}{4} - \text{VVasserstoffgas} &= 0,1728 \\ \frac{1}{4} - \text{Stickstoffgas} &= 0,484 \\ 1 - \text{Sauerstoffgas} &= 1,1057 \\ \hline & 4.2504. \end{cases}$$

Binitrobenzid. Setzt man Benzin tro-Binitrobensid. psenweise zu einem Gemenge von gleichen Maasstheilen rauchender Salpetersäure und Schweselsäure, so lange, als noch eine Auflösung Statt findet und kocht dann die Flüssigkeit auf, so erstarrt sie beim Erkalten durch eine sich ausscheidende Masse von Krystallnadeln, die Binitrobenzid sind. Durch Zusatz von Wasser zur Flüssigkeit, Auswaschen des Ausgeschiedenen, Lösen desselben in kochendem Alkohol und Krystallisiren erhält man es rein, in langen dünnen Prismen, die unter 100° schmelzen. Es besteht aus 12C4H2N8O.

Das Sulfobenzid und Nitrobenzid haben sich daher gebildet: indem Salpetersäure, N5O und Schwefelsäure, Sulfobensids, \$30. sich zu neutralen Verbindungen mit dem Benzin, Nitrobenzids 12C6H, vereinigt, und aus der Verbindung zwei Atome und Binitroben-Wasserstoff, H, und ein Atom Sauerstoff, O, das Binitrobenzid, indem ein Atom Benzin, 12C6H, sich mit zwei Atomen Salpetersäure verbindet und vier Atome Wasserstoff, 2H, und 2 Atome Sauerstoff, 2O, als Wasser sich ausgeschieden haben.

Löst man Nitrobenzid in Alkohol auf, sättigt die Einwirkung Lösung zuerst mit Ammoniak und dann mit Schwefel- von Ammoniak wasserstoff, kocht einige Zeit nachher die Flüssigkeit, und gießt sie vom ausgeschiedenen Schwefel ab und destil-Schwefelwaslirt sie, so scheidet sich aus dem Uebergegangenen ein auf gelbes, schweres, dem Benzin ähnlich riechendes Oel Nitrobensid. aus, das man, wenn man es für sich wieder destillirt, rein erhält; es ist Anilin, 12C5H2HN, eine starke Basis, die aus mehreren anderen Verbindungen erhalten werden kann, und die, so wie zwei andere Basen, welche durch Einwirkung von Ammoniak und Schwefel-

wasserstoff auf Binitrobenzid entstehen, bei den kohlenstoffhaltigen Basen weitläufiger erwähnt werden sollen.

Azoxybenzid.

Azoxybenzid, 12C5HNO. Löst man 175b. 1 Th. Nitrobenzid in 6 Th. Alkohol auf und setzt 1 Th. Kalihydrat hinzu, so färbt sich die Auflösung braunroth und erhitzt sich bis zum Kochen, das man etwas unterhält: beim Erkalten sondern sich nadelförmige braune Krystalle aus. Die Flüssigkeit trennt man davon durch Abgießen und destillirt sie so lange, bis sie sich in 2 Schichten trennt; die obere ölartige wird abgegossen und mit Wasser, worin sie unlöslich ist, ausgewaschen; sie erstarrt dann nach einiger Zeit zu einer Masse nadelförmiger Krystalle: diese und die vorher erhaltenen Krystalle reinigt man durch Auspressen zwischen Fliesspapier und Umkrystallisiren aus Alkohol. Man erhält sie alsdann von schwefelgelber Farbe: sie sind geruch- und geschmacklos, schmelzen bei 36° und bestehen aus 12C5HNO. Salzsäure und Kalihydrat, in Wasser oder Alkohol gelöst, wirken nicht darauf ein; concentrirte Schweselsäure löst sie, wenigstens zum größten Theil, unverändert auf. Der Destillation unterworfen zerlegen sie sich, indem zuerst ein flüssiger Körper, Anilin, und zuletzt ein fester Körper, Stickstoffbenzid, übergehen. Durch Einwirkung von rauchender Salpetersäure auf diesen Körper erhält man zwei andere krystallisirte Verbindungen, die noch nicht weiter untersucht sind.

Stickstoffbenzid. 176. Stickstoffbenzid. Wenn Nitrobenzid mit Kalkerde destillirt wird, so wird nur ein höchst unbedeutender Theil davon zersetzt; eine wässerige Kaliauflösung wirkt gleichfalls nur wenig darauf ein. Löst man das Kali in Alkohol auf, und setzt eine Auflösung von Nitrobenzid in Alkohol hinzu, so findet beim Erwärmen derselben eine rasche Einwirkung Statt; es bildet sich ein Kalisalz, welches jedoch keine Salpetersäure enthält, und eine Verbindung, auf welche ein Ueberschuss von Kali weiter nicht einwirkt. Unterwirft man die rothe

Auflösung der Destillation, so geht zuletzt eine rothe Substanz über, welche beim Erkalten zu großen Krystallen anschießt; legt man sie auf Löschpapier, um die Flüssigkeit, welche mit übergegangen ist, einsaugen zu lassen, und löst sie dann in Aether auf, so erhält man sie beim Verdampfen des Aethers in großen, gut ausgebildeten Krystallen.

Diese Substanz ist leicht löslich in Aether und Alkohol; beim Verdampfen des Alkohols oder Aethers bleibt sie in großen Krystallen zurück. Kochendes Wasser löst nur sehr wenig davon auf, nur so viel, daß es etwas gefärbt erscheint, und beim Erkalten wird die Auflösung trübe. Sie ist in Ammoniak, in einer concentrirten Kaliauflösung und in concentrirter Salzsäure sehr wenig löslich; in concentrirter Salpetersäure und Schwefelsäure löst sie sich dagegen auf und wird beim Verdünnen der Auflösung mit Wasser daraus gefällt. Wird die Auflösung in Schwefelsäure erhitzt, so findet eine Zersetzung Statt, Kohle setzt sich ab, und schweflichte Säure entwickelt sich. Mit Kali, wie concentrirt auch die Auflösung sein mag, läßst sie sich ohne Zersetzung destilliren, eben so mit Kalkerde.

Bei 65° schmilzt sie; hei 193° kocht sie und läst sich, ohne dass sie zersetzt wird, überdestilliren. Die Dämpse, durch ein glühendes Rohr geleitet, zersetzen sich, ohne sich zu entzünden oder zu verpussen, welches bei den Verbindungen der Fall ist, die man durch Einwirkung der Salpetersäure auf das Benzin und Naphthalin erhält. Vom Brom wird sie nicht zersetzt, wodurch man sie sogleich vom Naphthalin unterscheiden kann.

Das Stickstoffbenzid besteht aus: 12C5HN. Vergleicht man die Zusammensetzung dieser Verbindung mit der des Nitrobenzids, so ist sie Nitrobenzid, dem 4 Atome Sauerstoffgas entzogen sind; da aber zugleich ein Theil Nitrobenzid zersetzt worden ist, und man die Zersetzungen, welche außerdem noch Statt gefunden haben, nicht kennt, so läst sich die Bildung und Art der Zusammen-

setzung dieses Körpers nicht auf dieselbe Weise verfolgen und angeben, wie die der vorhergehenden.

Benzidin.

Auf dieselbe Weise wie das Anilin aus dem Nitrobenzid, kann man aus dieser Substanz einen krystallinischen Körper darstellen: Benzidin, 12C6HN, welcher mit Säuren schön krystallisirbare Salze liefert und bei den Basen erwähnt werden wird.

Oxalobenzid.

Oxalobenzid. Unterwirft man benzoësaures Kupferoxyd der Destillation, indem man die Temperatur ungefähr bis 225° steigert, so bleibt in der Retorte spiroylsaures Kupferoxydul zurück, und es geht, nebst gasförmigen Produkten, ein ölartiger Körper über, welcher in der Vorlage erstarrt, gemengt mit einem schweren Oel und Benzoësäure. Durch Auspressen zwischen Papier entfernt man jenes und diese durch eine heiße Lösung von kohlensaurem Natron. Den Rückstand wäscht man mit Wasser aus, löst ihn in Alkohol oder Aether, worin er sehr leicht löslich ist, und besonders aus der Auflösung in Aether erhält man ihn beim langsamen Verdampfen in großen vierseitigen Prismen. Diese riechen zitronenähnlich, schmelzen bei 70° und bestehen aus 14C5H2O. Mit festem Kalihydrat erhitzt, geben sic, unter Entwickelung von Wasserstoff, benzoësaures Kali; Salpetersäure oxydirt sie sogleich zu Benzoësäure. Aus diesen Zersetzungen und der Zusammensetzung kann man schließen, daß dieser Körper aus Benzin, 12C6H, und Oxalsäure, 2C3O, bestehe, indem sich 1 At. Wasser, L, ausgeschieden hat.

Carbobenzid.

177. Carbobenzid. Man erhält diese Verbindung, wenn man benzoësaure Kalkerde destillirt. Zuerst geht Benzin, dann Wasser, und zuletzt eine Substanzüber, die Naphthalin aufgelöst enthält, welches sich beim Erkalten aus der Flüssigkeit absondert. Setzt man sie eine Zeit lang einer Temperatur von —20° aus, so trennt sich die Flüssigkeit in zwei Schichten; die obere ist als reines Carbobenzid anzusehen. Es kocht jenseits 250°,

ist farblos, wird von Salpetersäure und Kali nicht angegriffen, durch Chlor jedoch zersetzt, indem sich ein krystallinischer Körper und Chlorwasserstoffsäure bilden.

Diese Substanz besteht aus: 13C 5HO; sie ist also gebildet, indem 4 Maass Benzingas (= 12 Maass Kohlenstoffgas und 12 Maass Wasserstoffgas) sich mit 2 Maass Kohlensäuregas (= 1 Maass Kohlenstoffgas und 2 Maass Sauerstoffgas) verbunden, und wie bei allen diesen Verbindungen 1 Maass Sauerstoffgas und 2 Maass Wasserstoffgas sich ausgeschieden haben.

Benzinschwefelsäure. Am leichtesten Benzinschweerhält man die Benzinschwefelsäure, wenn man in einer Flasche, zu gewöhnlichem rauchenden Vitriolöl unter fortdauerndem Schütteln, so lange Benzin hinzusetzt, als noch etwas davon aufgenommen wird, und während des Zusetzens die Flasche von Zeit zu Zeit erkalten lässt. da eine Wärmeentwickelung bei der Verbindung Statt findet. Die Säure löst man in Wasser auf, wobei sich Sulfobenzid ausscheidet, welches man durch Filtration trennt. Man sättigt sie mit kohlensaurem Baryt, und fällt die filtrirte Auflösung, da man den benzinschwefelsauren Baryt nur in krystallinischen Krusten erhält, genau mit schwefelsaurem Kupferoxyd. Das Kupfersalz dampft man ab, bis es anfängt zu krystallisiren; man erhält es in schönen und großen Krystallen. Auch das benzinschwefelsaure Zinkoxyd, Eisenoxydul, Silberoxyd, Kali. Natron, Ammoniak und mehrere andere Salze krystallisiren sehr gut. Mit Schwefelwasserstoff kann man das Kupfersalz zerlegen. Die Säure, zur Syrupsdicke abgedampft, bildet einen krystallinischen Rückstand; beim stärkeren Erhitzen zerlegt sie sich. Die benzinschwefelsauren Salze ertragen eine bedeutende Temperatur, ehe sie zerlegt werden. Man kann das benzinschwefelsaure Kupferoxyd bis 200° erhitzen, ohne dass die Auslösung desselben in Wasser durch Barytsalze getrübt wird, also ohne dass Schwefelsäure frei wird.

Die Zusammensetzung der Säure und der Salze wurde

durch die Analyse des Kupfersalzes ermittelt, in welchem der Kupferoxydgehalt durch Fällung mit Kali, der Kohlenstoff- und Wasserstoffgehalt durch Verbrennen mit Kupferoxyd, und der Schwefelgehalt dadurch, dass 1 Theil des Salzes mit 20 Theilen kohlensaurem und 10 Theilen salpetersaurem Natron gemengt und erhitzt, und die Schwefelsäure an Baryterde gebunden wurde. Es besteht das Salz darnach aus 12C5H2S5OCuO.

Da das Kupferoxydsalz, so wie die übrigen Salze, durch Zerlegung des neutralen Barytsalzes mit einer Auflösung von krystallisirten schwefelsauren Salzen erhalten werden, so folgt aus dieser Zusammensetzung die der übrigen Salze.

Die Säure, an Basen gebunden, besteht daher aus Benzin, 12C6H, und Schwefelsäure, 2.S3O, aus welcher Verbindung 2 Atome Wasserstoff und 1 Atom Sauerstoff als Wasser sich ausgeschieden haben, oder 4 Maass Benzingas haben sich, um die Säure zu bilden, mit 4 Maass Schwefelsäure verbunden, und 2 Maass Wassergas haben sich aus der Verbindung ausgeschieden.

Benzoësaure.

179. Benzinkohlensäure, Benzoësäure, Die Eigenschaften, Benzoësäure, welche man im Handel käuflich erhält und aus dem Benzoëharze gewinnt, werde ich bei den Säuren noch einmal zu erwähnen haben. Sie ist in 200 Theilen kalten und 30 Theilen kochenden Wassers löslich. Lässt man die heisse Auslösung erkalten, so gesteht sie zu einer aus dünnen Nadeln bestehenden Masse. Mit weniger als 30 Th. Wasser gekocht, bildet sie 2 Flüssigkeiten, wovon die obere, leichtere aus einer concentrirten Auflösung von Benzoesäure in Wasser, die untere aus einer Auflösung von Wasser in Benzoesäure besteht. Verdünnte Salpetersäure wirkt nicht auf die Benzoësäure ein; man kann sie deshalb durch Digeriren mit dieser Säure, welche die fremden Beimengungen zersetzt, und durch Umkrystallisiren leicht rein erhalten.

Bei 1201 o schmilzt die Benzoësäure wie Fett und bildet erkaltet eine strahlige Masse. Bei 239° kocht sie, destillirt unverändert über, und setzt sich an die kälteren Theile der Gefässe in seinen, biegsamen Nadeln an.

Sie ist farblos, und besitzt einen eigenthümlichen Geruch und schwach säuerlichen Geschmack, verändert sich an der Luft nicht und besteht aus 14C6H4O.

Zn den Basen hat sie nur eine sehr schwache Ver- Zusammenwandtschaft. Das Silbersalz erhält man in krystallinischen Blättern, wenn man neutrales benzoësaures Ammoniak mit salpetersaurem Silberoxyd fällt, und das Kalisalz, wenn man zu einer Auflösung von Kali in wasserfreiem Alkohol Benzoësaure hinzusetzt. Sie bildet kein einziges interessantes Salz, so dass ich bei den Basen keine ihrer Verbindungen zu erwähnen habe.

An Basen, z. B. an Silberoxyd oder Kupferoxyd gebunden, scheidet sich 1 Atom Sauerstoff und 2 Atome Wasserstoff als Wasser aus, wie dieses auch bei den benzinschwefelsauren Salzen der Fall ist und der Sauerstoff der Säure verhält sich dann zu dem der Basis wie 3:1: so wie überhaupt Kohlensäure sich zu dieser Säure verhält. wie die Schwefelsäure zur Benzinschwefelsäure.

Das specifische Gewicht der gasförmigen Benzoësäure wurde zu 4,26 gefunden.

1 Masís Benzoësäuregas (4,2156) = {1 Masís Benzingas = 2,6952. 1 - Kohlensäuregas = 1,5204.

Nicht allein mit Kalkerde destillirt, wird die Benzoë- Zerlegung säure in Kohlensäure und Benzin zerlegt, sondern auch, wenn man sie durch ein Rohr über glühende Bimssteinstücke, wodurch wahrscheinlich nur die Obersläche vermehrt wird, leitet.

180. Benzoëschwefelsäure. Concentrirte Sal-Benzoëschwepetersäure, Schweselsäure von 1,85 specifischem Gewicht, und verschiedene andere concentrirte Säuren lösen Darstellung, die Benzoësaure leicht auf, welche beim Verdünnen der Auflösung mit Wasser größtentheils sich wieder ausson-Setzt man dagegen zu wasserfreier Schwefelsäure Benzoësaure hinzu, so verbindet sie sich damit, unter Entwickelung von Wärme, zu einer zähen, durchscheinenden Masse, indem Schwefelsäure von 1,85 spec. Ge-

wicht und eine eigenthümliche Säure gebildet werden. Hat man Benzoësäure im Ueberschuss hinzugesetzt, so scheidet sich, wenn man die zähe Masse auflöst, Ben-20ësaure aus; mit kohlensaurer Baryterde gesättigt, bleibt die neue Saure, mit Baryterde verbunden, in der Flüssigkeit aufgelöst. Setzt man zu der filtrirten Auflösung Salzsäure hinzu, so krystallisirt eine Verbindung der Baryterde mit der Säure in schönen Krystallen aus der Flüssigkeit heraus, welche man, da sie viel leichter im warmen als im kalten Wasser löslich ist, wovon 1 Theil 20 Theile zu seiner Auflösung bedarf, durch Umkrystallisiren rein erhalten kann. Diese Krystalle reagiren sauer und verändern sich nicht an der Luft. Mit rauchender Salpetersäure oder anderen oxydirenden Substanzen behandelt, wodurch mehrere ähnlich zusammengesetzte Salze, z. B. schwefelweinsaure Salze, zerlegt werden, wird die Schweselsäure nicht frei, welches zu erwarten war, da auch die benzoësauren Salze und die Benzoësaure nicht dadurch oxydirt werden.

Durch sorgsames Ausfällen der Baryterde aus der Auslösung des Barytsalzes kann man sich leicht eine reine Auslösung der Säure verschaffen; man kann sie kochen, abdampsen und bis 150° und darüber erhitzen, ohne dass sie sich zersetzt. Diese heiße Säure erstarrt beim Erkalten zu einer krystallinischen Masse; feuchter Lust ausgesetzt, zieht sie Wasser an und zersließt vollständig. In trockner Lust giebt sie das Wasser wiederum ab, indem sie zu einer sesten, krystallisirten Masse eintrocknet.

Zusammensetzung und Salze derselben.

Die Säure kann man in zwei Verhältnissen mit den Basen vereinigen; die zweite Verbindung mit der Baryterde erhält man, wenn man die beschriebene Verbindung mit kohlensaurer Baryterde sättigt. Sie ist sehr leicht in Wasser löslich und reagirt neutral. Wenn man die concentrirte Auflösung derselben an der Luft verdampfen läfst, erhält man sie in Krystallen, deren Form schwer zu bestimmen ist, die aber an der Luft sich nicht verändern. Dieses Salz enthält bei derselben Menge Säure doppelt so viel Basis als das sauer reagirende. Bis zum

Kochpunkte des Baumöls erhitzt, zersetzt es sich noch nicht. Erhitzt man es so lange, bis kein Wasser mehr fortgeht, und untersucht es auf dieselbe Weise, wie das benzinschwefelsaure Kupferoxyd, so findet man es aus 2.BaO + 14C 4H 2S 8O zusammengesetzt; Benzoësäure, 14C6H4O, hat sich folglich mit Schwefelsäure, 2S6O, verbunden, und 2 Atome Wasser, 2H2O, haben sich ausgeschieden. Das sauer reagirende Barytsalz kann bis 200° erhitzt werden, ohne dass es sich zersetzt. bis zu dieser Temperatur erhitzte Salz besteht aus Ba O +14C5H2S9O=BaO+HO+14C4H2S8O.

Alle Basen bilden mit dieser Säure zwei Reihen von Salzen; die eine erhält man, wenn man das neutral reagirende, die andere, wenn man das sauer reagirende Barytsalz mit einem löslichen schwefelsauren Salze sättigt. Die Verbindungen der Kalkerde, der Strontianerde, des Bleioxyds erhält man durch directe Verbindung der Basis mit der reinen Säure. Die saure Verbindung der Säure mit dem Kali, dem Natron, dem Eisenoxydul, dem Kobaltoxyd, dem Kupferoxyd, dem Zinkoxyd, der Magnesia und mit anderen Basen mehr, erhält man in schönen Krystallen; das Kalisalz verwittert. Das neutral reagirende Kalisalz zersliesst in seuchter Lust: in trockner Lust erhält man es in schönen Krystallen.

Die Verwandtschaft der Benzoëschwefelsäure zu den Basen ist so groß, dass sie salpetersaure Baryterde und Verwandt-Chlorbarium zersetzt, indem Salpetersäure und Chlorderselben. wasserstoff frei werden, und das saure Salz sich bildet.

Große

Es steht daher diese Säure an Stärke der Verwandtschaft und Anzahl von Salzen, welche sie bildet, den wichtigeren vegetabilischen Säuren, z. B. der Weinsteinsäure nicht nach, und ist noch deshalb von ganz besonderem Interesse, weil aus der Zusammensetzung ihrer neutralen Salze am deutlichsten hervorgeht, dass ein Atom Säure sich mit 2 Atomen Basis verbinden könne, und weil die Zusammensetzung dieser Säure, die 2 Atome Schwefelsäure enthält, klar zeigt, worin der Grund dieses Verhaltens liegt (s. §. 214.).

181. Benzoësalpetersäure. Wenn man Benzoë-

Benzoësalpetersäure.

säure in Salpetersäure von 1,53 spec. Gewicht auflöst, damit eine Zeit lang kocht, und die Salpetersäure zum Theil abdestillirt, so bildet sich eine Säure, die man durch Auflösen in Wasser und Umkrystallisiren rein erhält; sie bildet sich gleichfalls, wenn man die Verbindungen, welche mit Salpetersäure zuerst Benzoësäure geben, wic z. B. die Zimmtsäure, das Cassiaöl, mit concentrirter Salpetersäure, wie die Benzoësäure, behandelt. Sie ist Eigenschaften, in 400 Theilen kaltem, und in 10 Theilen kochendem Wasser löslich. Aus der heißen concentrirten Auflösung sondert sie sich in kleinen, weißen, dünnen Krystallen aus; mit weniger Wasser, als sie zu ihrer Auflösung bedarf, gekocht, wird sie flüssig, indem sie, wie die Benzoësaure, eine ölartige Flüssigkeit bildet, die schwerer ist, als Wasser. In Alkohol und in Aether ist sie leicht löslich. Bei 127° schmilzt sie; gelinde erhitzt, sublimirt sie sich ohne Zersetzung und unverändert; bis zum Kochen erhitzt, zersetzt sie sich und wird schwarz. Von der Salpetersäure, Salzsäure und Schwefelsäure wird sie ohne Zersetzung aufgelöst. Mit Schwefelsäure erhitzt, sublimirt zuerst ein Theil unzersetzt; steigert man aber die Hitze, so wird sie zersetzt.

Zusammensetzung,

Die krystallisirte Säure wurde mit Kupferoxyd untersucht; sie besteht darnach aus 14C5HN8O. Benzoësäure. 14C6H4O, und Salpetersäure, N5O, haben sich also mit einander verbunden, und aus der Verbindung ist 1 Atom Wasser, HO, ausgetreten. Sie ist demnach der Benzoëschwefelsäure analog zusammengesetzt; diese enthält jedoch 2 Atome Schwefelsäure. die Benzoësalpetersäure 1 Atom Salpetersäure auf 1 Atom Benzoësaure. Verbindet sie sich mit Basen, so scheidet sich noch 1 Atom Wasser aus, so dass die an Basen. z. B. an Silberoxyd gebundene Säure, wenn man

das Salz bei 100° in trockner Luft erhitzt hat, aus 14C 4HN7O besteht.

Die benzoësalpetersauren Salze erhält man entweder durch Sättigung der Säure mit den Basen, oder indem man ein lösliches Salz durch ein Salz dieser Säure fällt. Das Baryt-, Strontian- und Kalksalz sind löslich in Wasser; aus der heißen Auflösung sondern sie sich beim Erkalten krystallinisch aus. Das Kalisalz, und besonders das Natronsalz erhält man in bestimmbaren Krystallen. Das Silbersalz erhält man durch Fällung; es ist in Wasser ziemlich löslich: beim Erhitzen entweicht zuerst etwas Säure, dann Nitrobenzid. Verfährt man sehr vorsichtig, so kann man viel Nitrobenzid abdestilliren, wobei zugleich wässerige Salpetersäure mit übergeht, und Silber und eine schwarze Masse bleiben zurück. Erhitzt man diese Salze im Allgemeinen rasch, so findet eine Detonation Statt: auch die andern Salze geben, vorsichtig erhitzt, Nitrobenzid.

Salze derselben.

181 a. Benzaminsäure. Sättigt man eine Auf- Benzaminlösung von Benzoësalpetersäure in Alkohol mit Ammoniak und Schwefelwasserstoff und kocht sie in einer Retorte, so scheidet sich Schwefel aus; gießt man alsdann die Flüssigkeit vom Schwefel ab, versetzt sie mit der übergegangenen ammoniakhaltigen Flüssigkeit, sättigt sie darauf wieder mit Schwefelwasserstoff und kocht. wiederholt diese Operationen so lange als sich noch Schwesel abscheidet, und verdunstet zuletzt die Flüssigkeit bis zur Syrupsdicke, so fällt, beim Zusatz von Essigsäure, eine breiartige Masse nieder, die zwischen Fliesspapier getrocknet und in kochendem Wasser gelöst, beim Erkalten in dünnen Nadeln: Benzaminsäure, 14C7HN4O anschiesst. Sie ist in kochendem Wasser. Alkohol und Aether leicht löslich und schmilzt beim Erhitzen: stärker erhitzt, zersetzt sie sich: mit den alkalischen Basen bildet sie neutrale Salze, die in Wasser und Weingeist leicht löslich aber nicht krystallisirbar sind. Salpetersaures Silber zu benzaminsaurem Ammoniak gesetzt, giebt

einen weißen Niederschlag, der nach einiger Zeit krystallinisch wird: AgO + 14C6HN3O.

Chlorbenzoë-

181 b. Chlorbenzoësäure. Leitet man trocknes Chlorgas zu trockener Benzoësäure, oder destillirt man sie mit einer Lösung von Chlorkalk, so erhält man, je nachdem man mehr oder weniger Chlor darauf einwirken läst, mehrere Verbindungen, welche statt Wasserstoff Chlor enthalten, als: 14C5HCl4O, 14C4H2Cl4O, 14C3H3Cl4O. Sie sind weniger in Wasser löslich als die Benzoësäure, lösen sich leicht in Aether und Alkohol, und krystallisiren daraus in Nadeln; sie schmelzen, sind sublimirbar und verbinden sich mit Basen.

Brombenzoë-

182. Brombenzoësäure. Von benzoësaurem Silberoxyd lässt man Brom langsam absorbiren, indem man es in einen Kolben schüttet, in welchen man ein offnes Glas mit Brom stellt; den Kolben verschließet man darauf. Am andern Tage ist die Zersetzung vollendet; das Brom hat sich sowohl mit dem Silber zu Bromsilber. als mit der Säure verbunden, welche man mit Aether, worin das Bromsilber unlöslich ist, ausziehen kann. Beim Verdampfen des Aethers bleibt sie als eine krystallinische Masse zurück; bei 100° schmilzt sie, und bei 250° sublimirt sie unverändert. In Wasser ist sie wenig löslich; wird eine Auflösung der Säure mit salpetersaurem Silberoxyd versetzt, so bildet sich kein Bromsilber; wird sie mit Kali erhitzt, so bildet sich Bromkalium. Die krystallisirte Saure besteht aus 28C11HBr10O: sie verbindet sich wie die Benzoëschweselsäure mit 2 Atomen Basis und demnach scheiden sich bei ihren neutralen Salzen 2 At. Wasser aus der Säure aus.

Die alkalischen Salze dieser Säure sind leicht in Wasser löslich, die der Metalloxyde und Erdarten sind sehr schwerlöslich oder unlöslich. Das Bleisalz scheidet sich aus einer concentrirten heißen Auflösung krystallinisch aus.

Bittermandelöl. 183. Bittermandelöl. Aus den bitteren Mandeln, so wie, mit noch größerem Vortheil, aus den Pfir-

sich- und Apricosenkernen, gewinnt man ein flüchtiges Darstellung, und ein fettes Oel; durch Auspressen scheidet man zuerst das fette ab und gewinnt dann das flüchtige, wenn man den Rückstand mit Wasser anrührt und in einer gewöhnlichen Destillirblase durch Hineinleiten von Wasserdämpfen destillirt, wie ich späterhin, im physikalischen Theile dieses Lehrbuchs, anführen werde. Die übergegangene Flüssigkeit bildet zwei Schichten; die untere ist das flüchtige Oel, welches schwerer als Wasser ist. Das rohe Oel wird, um es von beigemengter Benzoësäure, Benzoin und Cyanwasserstoff zu reinigen, mit Kalk und einem Eisenoxydulsalz geschüttelt, welche man mit etwas Wasser zu einem Brei angerührt hat, und dann destillirt; das übergegangene Oel trennt man mit einer Pipette von dem mit überdestillirten Wasser, und erhitzt es bis zu seinem Kochpunkt. Wenn man rohes Bittermandelöl der Destillation unterwirft, so ist das, was bei 176° übergeht, rein.

Das reine Oel ist farblos, dünnflüssig und von einem Eigenschaften, eigenthümlichen Geruch; auf der Zunge bewirkt es ein brennendes Gefühl, auf den Organismus wirkt es nicht anders als andere flüchtige Oele. Es hat ein specifisches Gewicht von 1.043 und kocht bei 176°. Beim freien Zutritt der Luft oder im Sauerstoffgase verwandelt es sich in Benzoësäure, indem blos Sauerstoff absorbirt und kein anderer Körper gebildet wird; im Sonnenlichte geht diese Oxydation sehr rasch vor sich. Erhitzt man das Oel mit einer concentrirten Auflösung von Kali in Wasser, so wird auf eine noch nicht nachgewiesene Weise ein benzoësaures Salz gebildet; Wasserstoff entwickelt sich nicht dabei. Leitet man in ein Gemenge von Wasser und diesem Oel Chlor, so wird das Wasser zerlegt, und es bilden sich Benzoësäure und Chlorwasserstoff.

Das reine Oel löst sich in 30 Th. Wasser, in Alkohol und Aether in jedem Verhältniss, in Salpetersäure und Schwefelsäure, ohne Zersetzung auf. Kocht man concentrirte Salpetersäure längere Zeit damit, so entsteht zuletzt Benzoësalpetersäure. Es besteht nach der Ana- Zusammen-

oxydirt, kommen also 2 Atome Sauerstoffgas, oder zu 100 Theilen 14,97 Theile Sauerstoff hinzu.

Nach der Zusammensetzung der Mandelsäure ist es sehr wahrscheinlich, dass Bittermandelöl aus Benzin und Ameisensäure (12C6H+2CH3O) weniger Wasser (HO) besteht.

Durch ein mit Bimssteinstückehen gefülltes, schwach glühendes Rohr geleitet, zerlegt es sich in Benzin und Kohlenoxydgas, welches sich auch bildet, wenn Ameisensäure mit Schwefelsäure erhitzt wird, indem sich dadurch der Kohlenstoff und Wasserstoff derselben mit dem Sauerstoff zu Kohlenoxydgas und Wasser vereinigen.

Bittermandelöl und Schwefelsäure.

Bittermandelölschwefelsäure. man Bittermandelöl zu wasserfreier Schwefelsäure hinzusetzt, so erhält man eine braune Flüssigkeit, und etwas schweslichte Säure entwickelt sich. Durch Sättigen der Säure mit kohlensaurer Barvterde erhält man ein lösliches Barvtsalz, welches abgedampft, eine zähe Masse ohne Spuren von Krystallisation giebt; mit schwefelsaurem Zinkoxyd oder schwefelsaurer Magnesia zerlegt, erhält man ein krystallisirbares Zink- oder Magnesiasalz und eine leichtlösliche, nicht krystallisirbare Verbindung. Die Bittermandelölschwefelsäure unterscheidet sich von der Benzoëschwefelsäure durch ihr Verhalten gegen Baryterde, da diese sich damit zu einem schwerlöslichen, gut krystallisirenden Salze, welches sauer reagirt, verbindet. Die Zusammensetzung der Bittermandelölschwefelsäure ist noch nicht ermittelt worden, so dass es selbst noch unentschieden ist, ob Bittermandelöl darin enthalten ist. Wenn man Bittermandelöl mit rauchender Schwe-· felsäure übergiesst, so erhält man eine braune Masse, welche Mandelsäure. Benzoësäure und unzersetztes Bittermandelöl enthält.

Bittermandel- 185. Bittermandelölameisensäure (Mandel-\*\*Slameisen\*\*säure.\*\*

Versetzt man das mit dem Bittermandelöl über-

gehende; Wasser, mit Salzsäure, und concentrirt die Flüs- Darstellung, sigkeit durch Abdampfen bei einer Temperatur unter dem Kochpunkt des Wassers, so scheidet sich dabei ein gelblicher, ölartiger Körper ab, welcher fast geruchlos, in Wasser schwerlöslich, in Alkohol und Aether leichtlöslich ist, und ein spec. Gewicht von 1,124 hat. Bei seinem Kochpunkt, 170°, zerlegt er sich in Cyanwasserstoff und Bittermandelöl; mit Kali versetzt giebt er sogleich Cyankalium und Bittermandelöl; er besteht aus 16C7HN2O oder aus 1 Atom Bittermandelöl. 14C6H2O. und 1 Atom Blausäure. 2CNH. Mit concentrirter Salzsäure abgedampft, giebt er, unter Aufnahme von Wasser, Bittermandelölameisensäure und Ammoniak. Diese Säure erhält man gleichfalls und zwar leichter, wenn man das mit dem Bittermandelöl übergehende Wasser mit Salzsaure versetzt und die Flüssigkeit abdampft, bis keine freie Salzsäure mehr vorhanden ist. Uebergiefst man dann den Rückstand mit Aether, so bleibt Salmiak ungelöst und, bei dem Verdampfen des Aethers an der Luft, die Bittermandelölameisensäure in Krystallen zurück; durch Auslösen in Wasser und Krystallisiren erhält man sie rein.

Die Säure ist leicht in Wasser, Alkohol und Aether Eigenschasten, löslich; erhitzt man die Krystalle derselben, so schmelzen sie und geben Wasser ab. Stark erhitzt, wird sie zersetzt und es bleibt Kohle zurück. Sie treibt die Kohlensaure aus ihren Verbindungen aus und bildet neutrale Salze. Das Baryt- und Magnesiasalz kann man in Krystallen erhalten; das Ammoniak- und Kalisalz krystallisiren schwer.

Die krystallisirte, bei 100° getrocknete Säure be- Zusammensteht aus 16C8H6O, und die an Basen gebundene Säure. wenn das Salz bis 100° erwärmt wird, aus 16C7H5O.

Erhitzt man die Auslösung der Säure mit Mangansuperoxyd, so entweicht Kohlensäure und Bittermandelöl destillirt über. Leitet man Chlorgas in die Auslösung, setzt nachher Kali binzu und fährt mit dem Durchleiten

des Chlorgases fort, so wird die Säure zersetzt, und Kohlensäure und Benzoesäure bilden sich. Diese Zersetzungen und die ermittelte Zusammensetzung der Säure führen offenbar darauf, dass sie aus Ameisensäure (=2CH3O) und aus Bittermandelöl (=14C6H2O) besteht, und der Benzinschwefelsäure analog zusammengesetzt ist; das Bittermandelöl würde sich demnach zu dieser Säure verhalten, wie das Sulfobenzid zur Benzinschwefelsäure, und aus einer Säure und Benzin weniger Wasser bestehen, 12C6H+2CH3O-HO=12C5H+2CH2O, und diese Saure wurde Ameisensaure, 2CH3O, sein, welches auch durch die Zusammensetzung mehrerer anderer Verbindungen, die, wenn sie zersetzt werden, Ameisensäure geben, wahrscheinlich gemacht wird. Versetzt man eine gesättigte, wässerige Auflösung von Bittermandelöl mit Cyanwasserstoff und Salzsäure, und dampft die Flüssigkeit zur Trockne ab, so erhält man Mandelsäure und Salmiak, so dass also die Ameisensäure, welche sich dadurch bildet, dass Cyanwasserstoff und Wasser (HN2C +3H3O=N3H+2CH3O), sich zerlegen, im Entstehungsmoment sich mit dem Bittermandelöl verbindet.

186. An das Bittermandelöl schließen sich folgende interessante Verbindungen an:

Chlorbenzoyl.

Chlorbenzoyl. Wenn man durch Bittermandelöl Chlor leitet, so wird Chlorwasserstoff entwickelt bis sich die Flüssigkeit gelb färbt, und dann hört die Einwirkung des Chlors auf; ist von dem überschüssig zugeleiteten Chlor etwas absorbirt worden, so kann man es durch Kochen austreiben. Das Chlorbenzoyl ist farblos und hat ein specifisches Gewicht von 1,196; in Wasser gegossen, sinkt es unter; damit gekocht, zersetzt es sich vollständig in Chlorwasserstoffsäure und Benzoesäure, ohne dass sich ein anderer Körper dabei bildet. Mit Auslösungen von Alkalien giebt es ein benzoesaures Salz und Chlorkalium.

Aus dieser Zerlegung folgt, dass darin enthalten sind: 14C5H2OGl.

Mit dieser Berechnung stimmt eine directe Untersuchung vollkommen überein.

Brombenzoyl. Bei einem Zusatz von BromBrombensoyl. zum Oel findet dieselbe Zersetzung Statt, wie bei der Einwirkung des Chlors. Brombenzoyl ist eine weiche, grossblätterige Masse; ein Wenig erwärmt, schmilzt es. In Alkohol und Aether löst es sich ohne Zersetzung auf; durch das Verdampfen dieser Auflösungen kann man es in Krystallen erhalten. Mit Wasser übergossen, zerlegt es sich langsam, lange damit gekocht, zersetzt es sich, ohne dass eine andere Verbindung dabei entsteht, in Bromwasserstoffsäure und Benzoesäure.

Das Jodbenzoyl erhält man, wenn man Jod-Jodbenzoyl. kalium mit Chlorbenzoyl destillirt, als eine braune Flüssigkeit, welche beim Erkalten krystallisirt.

Das Schwefelbenzoyl erhält man, wenn man Schwefel-Chlorbenzoyl mit gepulvertem Schwefelblei mengt und destillirt, als ein gelbes Ocl, welches beim Erkalten krystallisirt. Durch Kochen mit Wasser wird es nicht zersetzt; durch Kochen mit einer Auflösung von Kali wird, aber nur sehr langsam, benzoësaures Kali und Schwefelkalium gebildet.

benzoyl.

Das Cyanbenzoyl erhält man, wenn man Cyan-Cyanbenzoyl. quecksilber mit Chlorbenzoyl destillirt, als ein goldgelbes Oel, indem Chlorquecksilber zurückbleibt. Mit Wasser in Berührung, rascher noch, mit Wasser gekocht, giebt es Cyanwasserstoffsäure und Benzoesäure.

187. Benzamid. Leitet man trocknes Ammoniak- Benzamid. gas über Chlorbenzoyl, so wird es rasch absorbirt, Darstellung, und es bildet sich ein fester Körper; weil dieser leicht Chlorbenzovl so einhüllt, dass es nicht mit dem Ammomakgase in Berthrung kommt, so muss man ihn zu wiederholten Malen zerreiben, damit die Zersetzung vollständig erfolge. Uebergiesst man die weisse Masse mit kaltem Wasser, so enthält dieses Salmiak; der Rückstand. welcher das Benzamid ist, löst sich in kochendem

Wasser auf und krystallisirt beim Erkalten aus der Auf-Eigenschaften, lösung heraus. Es ist in kaltem Wasser fast ganz unlöslich, in Alkohol und Aether aber leicht löslich; aus der Aetherauflösung erhält man es in schönen, farblosen und durchsichtigen Krystallen. Bei 115° schmilzt es; stärker erhitzt, kocht es, und lässt sich, ohne zersetzt zu werden, verstüchtigen.

Zusammensetzung. Das Benzamid besteht aus 14C7HN2O. Indem Chlorbenzoyl und Ammoniak auf einander einwirken, bildet sich also Benzamid und Salmiak.

Bei der gewöhnlichen Temperatur entwickelt eine concentrirte Kaliauflösung aus dem Benzamid kein Ammoniak; damit erhitzt, entwickelt sich Ammoniak, und benzoësaures Kali bildet sich. Löst man das Benzamid in Schwefelsäure auf, so bildet sich schwefelsaures Ammoniak und Benzoësäure.

Bibensamid. 188. Bibenzamid (Bensimid). Sehr häufig Darstellung, steigt, wenn man Bittermandelöl destillirt, am Ende der Operation die Temperatur höher als 180°; unterbricht man alsdann die Operation und zieht den zurückbleibenden ölartigen Körper mit wenig Alkohol aus, so bleibt ein Rückstand, welcher sich in kochendem Alkohol auflöst, und beim Erkalten desselben sich daraus krystallinisch ausscheidet. Dieser Körper sondert sich gleichfalls bei der Darstellung des Bittermandelöls aus den bitteren Mandeln, aus der zuletzt übergegangenen Quantität desselben, aus.

Eigenschaften, Diese Substanz ist farb- und geruchlos, unlöslich in Wasser, und nur wenig löslich in kochendem Alkohol und Aether. Sie schmilzt bei 167°, und zersetzt sich theilweise bei der Destillation. Concentrirte Salpetersäure löst sie auf; setzt man etwas Alkohol hinzu, so bildet sich Benzoeäther. Kochende Salzsäure löst sie ebenfalls auf. Rauchende Schwefelsäure löst sie in der Kälte mit schöner blauer Farbe auf; erhitzt man diese Auflösung, so sublimirt sich Benzoesäure. Kochende Kaliauflösung zersetzt sie nicht; betröpfelt man aber Kalistücke mit Alkohol, und erhitzt sie damit, so bildet sich Ammoniak und Benzoesäure. Sie besteht aus:

Zusammensetzung.

Das Ammoniak verhält sich in diesen beiden Verbindungen also gegen die Benzoësäure, wie das Benzin in dem Nitrobenzid und Binitrobenzid gegen die Salpetersäure.

Die krystallinische Substanz, welche sich bildet und ausscheidet, wenn man Bittermandelöl in einem Ueberschus von Alkohol, welcher mit Ammoniakgas gesättigt ist, auslöst, und die Auslösung der Luft aussetzt, und die man manchmal gelegentlich erhalten hat, wenn man blausäurehaltiges Bittermandelöl durch Destillation mit Kali hat vereinigen wollen, scheint Bibenzamid zu sein.

188 a. Benzonitril. Dampft man benzoesaures Am-Benzonitril. moniak zur Trockne ab und unterwirft den Rückstand Darstellung, der Lestillation, so schmilzt dieser zuerst und Oeltropfen und Wasser sammeln sich in der Vorlage an. Setzt man, sobald der Inhalt der Retorte fest geworden ist, das übergegangene ammoniakhaltige Wasser zu diesem wieder hinzu, destillirt und wiederholt dies, so oft die Masse fest wird, so kann man die Hälfte vom Gewicht der Benzoesäure an diesem Oel, Benzonitril, erhalten, welches mit verdünnter Salzsäure abgewaschen, durch Chlorcalcium getrocknet und durch Destillation rein erhalten wird.

Es ist klar und farblos, in Wasser wenig, in Al-Eigenschaften,

kohol und Aether leicht löslich, riecht genau wie Bittermandelöl, hat ein specifisches Gewicht von 1,0073 im flüssigen und nach der Beobachtung von 3,70 im Inftförmigen Zustande und kocht bei 191°. Es besteht aus Zusammen- 14C5HN und 1 Maass desselben enthält:

setsung.

3½ M. Kohlenstoffgas

2½ M. Wasserstoffgas

1 M. Stickstoffgas.

Dieser Körper hat sich also gebildet, indem 1 At. Ammoniak seinen ganzen Wasserstoffgehalt an den ganzen Sauerstoff von 1 At. Benzoesäure, wie sie in den Salzen enthalten ist, abgegeben hat.

14C5H3O und  $NH^3 = 14C5HN + 3.HO$ .

Es soll sich mit concentrirten Alkalien und Säuren unter Wasserzersetzung wieder in Ammoniak und Benzoësäure zerlegen.

Hippursäure 189. Hippursäure. Die Hippursäure kommt (Urinsäure) mit Natron verbunden im Urin grassressender Thiere Darstellung, vor. Man stellt sie dar, indem man Pferdeharn mit einem Ueberschuss von Kalkmilch versetzt, damit einige Minuten kocht und die entfärbte Flüssigkeit abgießt und rasch bis auf 10 einkocht; versetzt man dann die Auflösung mit Salzsäure, so scheidet sich die Hippursäure in schwach gefärbten Krystallen aus, die man durch Auflösen in kochender verdünnter Kalkmilch, Absetzen lassen, Abgiessen der klaren Flüssigkeit und Versetzen derselben mit Salzsäure, farblos und bestimmbar erhält.

Eigenschaften, Bei der gewöhnlichen Temperatur ist die Hippursäure nur in ungefähr 400 Theilen Wassers löslich; in kochendem Wasser und in Alkohol ist sie jedoch viel leichter löslich. Nasses Lackmuspapier röthet sie stark; dagegen besitzt sie keinen sauren Geschmack. Gelinde erhitzt, schmilzt sie und erstarrt beim Erkalten zu einer krystallinischen Masse; stärker erhitzt, zerlegt sie sich. Es sublimirt dabei zuerst eine krystallinische Masse, welche aus Benzoesäure und benzoesaurem Ammoniak besteht;

nachher gebt eine Flüssigkeit über, welche beim Erkalten erstarrt, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Ammoniak ist, und einem Harze gleicht. Der Rückstand in der Retorte giebt beim Glühen Cyanwasserstoff, and zuletzt bleibt eine poröse Kohle zurück. Schweselsäure löst die Hippursäure auf, damit erhitzt, zersetzt sie sich, wobei Benzoesaure sublimirt; Salpetersaure andert sie schnell in Benzoesaure um.

Die krystallisirte Säure besteht aus 18C9HN 60; Zusammenan Basen gebunden, scheidet sich ein Atom Wasser aus und es verhält sich alsdann der Sauerstoff der Base zu dem der Säure wie 1:5.

190. Mengt man die Hippursäure mit einem Ueberschuss von Kalkerde, und erhitzt sie damit allmählig bis zur vollständigen Zersetzung, so bleibt kohlensaure Kalkerde, welcher weder Kohle noch Cyancalcium beigemengt ist, zurück, Benzin und Ammoniak kann man in der Vorlage verdichten, und ein Gasgemenge geht über; das Benzin ist jedoch nicht so rein, als wenn man Benzoësaure mit Kalkerde destillirt. Mit Braunstein und Schweselsäure gelinde erwärmt, giebt sie, indem sie Sauerstoff ausnimmt, Kohlensäure, Ammoniak und Benzoesäure. Kocht man sie mit Bleisuperoxyd, so entwickelt sich Kohlensäure, und die ganze Flüssigkeit erstarrt zu einer krystallinischen Masse. Diese Krystalle sind Benzamid. Aus der Analyse und aus dieser Zersetzung folgt, daß die Hippursäure aus Benzamid, 14C7HN2O, und einer Saure besteht, die durch Bleisuperoxyd zersetzt wird. Verhält sich die Hippursäure zum Benzamid, wie die Benzoësalpetersäure zur Benzoesäure (p. 160.), so muss diese Saure aus 4C3H5O bestehen, also Aepfel- oder Citronensäure, oder wenn ein Atom Wasser sich nicht ausgeschieden hat, 4C2H4O, also Fumarsäure oder eine damit gleich zusammengesetzte Säure sein.

Die Hippursäure verbindet sich mit Kali in zwei verschiedenen Verhältnissen. Das saure Ammoniaksalz erhält man in bestimmbaren Krystallen, das Baryt, Stron-

Salze.

Benzensulfür. Körper, Benzensulfür aus, der in Weingeist und Wasser unlöslich ist, bei 91° — 95° schmilzt und nach dem Erkalten zu einer durchsichtigen krystallinischen Masse erstarrt. Er besteht aus 14C6H2S.

Stilben.

Unterwirst man das Benzensulstr der Destillation, so entwickelt sich zuerst Schweselwasserstoff und Schweselkohlenstoff und dann erhält man 2 andere Verbindungen, wovon die slüchtigere, das Stilben, 14C6H, durch Auslösen in Weingeist, worin die zweite unlöslich ist, und Verdampsen desselben, in bestimmbaren Krystallen erhalten werden kann. Es kocht bei 292° und 1 Maass desselben besteht aus 7 M. Kohlenstoffgas und 6 Maass Wasserstoffgas. Mit Chromsäure giebt es Bittermandelöl, mit Brom, mit Chlor, mit Salpetersäure liesert es interessante Verbindungen, aus deren Zusammensetzung jedoch hervorgeht, dass es nicht als das Radical, welches man mit Sauerstoff verbunden im Bittermandelöl annehmen könnte, auzusehen ist.

Da die vielen Produkte, welche man durch Einwirkung des Ammoniaks und Schwefelswasserstoff-Ammoniaks auf das Bittermandelöl erhalten hat, theils mit dem reinen, theils mit dem rohen Oel dargestellt worden sind, und sogar bei reinem Bittermandelol. wenn man es der Destillation unterworfen hat, die zu verschiedenen Zeiten übergegangenen und zurückbleibenden Mengen verschiedene Produkte gegeben haben, da ferner nach der Concentration der Flüssigkeit, der Temperatur, oder Gegenwart von Weingeist diese Produkte noch verschiedenartiger erhalten wurden und wiederum andre Produkte durch trockne Destillation. wobei sehr verschiedene, nicht immer genau zu bestimmende Umstände eintreten, gewonnen worden sind, so kann man die Gewinnung vieler derselben nicht mit Sicherheit im Voraus bestimmen, ja bei dem angegebenen Verfahren andre und neue Produkte erhalten, so dass die Darstellung und Beschreibung derselben mehr in ein Repertorium als in ein Lehrbuch der Chemie gehört.

193. Benzoin, 14C6H2O. Wenn man rohes Bitter- Benzoin. mandelöl mit einer gesättigten Auflösung von Kali in Alkohol versetzt, so erstarrt bei einem großen Gehalt von Cyanwasserstoff (Blausäure, 2CHN) nach einigen Minuten die ganze Flüssigkeit zu einer krystallinischen Masse; ist zu viel Cyanwasserstoff vorhanden, so wird die Masse braun und nachher käseartig. Durch einen vorläufigen Versuch überzeugt man sich davon, und setzt dann so viel reines Bittermandelöl zu, bis man das rechte Verhältnis getroffen hat. Die Krystalle löst man in Weingeist auf, und erhält sie rein, wenn man sie daraus krystallisiren läst. Es hat weder Geruch, noch Geschmack. Bei 120° schwilzt es, und beim Erkalten erstarrt es zu einer krystallinischen Masse; stärker erhitzt kocht es, und destillirt unverändert über. In kaltem Wasser ist es gar nicht, in kochendem wenig, in Alkohol in größerer Menge löslich. Es wird weder von heißer verdünnter Salpetersäure, noch von einer kochenden Auflösung von Kali zersetzt. In Schwefelsäure löst es sich mit blauer Farbe auf; wird die Auflösung erhitzt, so findet eine Zersetzung Durch Brom wird es wie das Bittermandelöl zersetzt, bildet aber eine vom Brombenzoyl verschiedene Verbindung, welche zwar durch Kochen mit Kaliauflösung Bromkalium giebt; aber die Säure, welche sich zugleich bildet, ist keine Benzoesäure. Mit Kalihydrat geschmolzen, entwickelt es Wasserstoff, und Benzoësäure bildet sich. Obgleich das Benzoïn, sowohl durch seine Eigenschaften, als durch sein Verhalten gegen andere Substanzen, ganz verschieden vom Bittermandelöl ist, so hat man dessen ungeachtet es genau wie das Bittermandelöl zusammengesetzt gefunden. Auf Erscheinungen ähnlicher Art werde ich späterhin bei verschiedenen Gelegenheiten, wieder zurückkommen.

Benzo'inamid. Uebergiesst man Benzo'in mit Am-Benzo'inamid moniak, so erhält man nach zwei Monaten ein in Aether, (Hydrobenzo'inamid). Alkohol und Wasser fast ganz unlösliches Pulver, das Benzoinamid, welches beim Erhitzen schmilzt und un-

verändert überdestillirt. Es besteht aus 42C 18H2N, hat sich also gebildet, indem 3 Atome Benzoin, 3.14C-6H2O und 2 Atome Ammoniak, 2.N3H, sich zu diesem Körper und zu Wasser zersetzten.

Benzil.

194. Benzil. Uebergiesst man Benzoin mit farbloser concentrirter Salpetersäure und erhitzt es damit, so schmilzt es, wird von der Salpetersäure aufgelöst und zersetzt, und Benzil, auf welches Salpetersäure nicht weiter einwirkt, bildet sich und sondert sich aus der Auflösung beim Erkalten aus. Leitet man über schmelzendes Benzoin Chlor, so entwickelt sich Chlorwasserstoffsäure, und man erhält dieselbe Verbindung. Das Benzil löst man in Alkohol auf. Aus der heißen Auflösung sondert es sich durch Erkalten rein und in gut ausgebildeten Krystallen aus. Es ist geruch- und geschmacklos, schwach gelb gefärbt, in Alkohol und Aether löslich. Es schmilzt bei ungefähr 90°, löst sich in heißer Schwefelsäure auf, und wird durch Wasser daraus niedergeschlagen; durch eine kochende Auflösung von Kali in Wasser wird es nicht verändert. Es besteht aus 14C5H2O.

Benzilsäure.

Benzilsäure. Setzt man zum Benzoin so lange eine Auflösung von Kalihydrat in Alkohol unter fortdauerndem Kochen hinzu, als noch eine blaue Farbe entsteht, welche jedoch gleich nachher verschwindet, so bildet sich eine Säure, Benzilsäure, die man, indem man das Kali mit Salzsäure sättigt, beim Erkalten der Auflösung, nachdem man eine kleine Menge Harz, welche sich zuerst abscheidet, durch Filtriren davon getrennt hat, in Krystallen erhält. Sie schmilzt bei 120°; stärker erhitzt, zersetzt sie sich, wobei Benzoësäure sich bildet. Sie besteht aus 28C12H6O und bildet sich also, indem mit 2 Atomen Benzil 2 Atome Wasser sich verbinden.

Chlorbenzin.

195. Chlorbenzin, 12C6H6Cl. Am bequemsten erhält man das Chlorbenzin, wenn man in eine große Flasche Benzin gießt und, während die Sonne darauf scheint, Chlor hineinleitet. Das Chlor wird sogleich un-

ter Wärmeentwickelung und Bildung von weißen Dämpsen absorbirt; nach einiger Zeit sondert sich Chlorbenzin, welches in Benzin löslich ist, in Krystallen aus, und wenn man die Operation länger fortsetzt, wird alles Benzin in Chlorbenzin umgeändert. In Wasser ist das Chlorbenzin unlöslich, in Alkohol wenig, etwas mehr in Aether löslich. Lässt man die concentrirte Auslösung des Chlorbenzins in Aether an der Luft stehen, so sondert sich das Chlorbenzin in bestimmbaren Krystallen aus; bis 132º erhitzt, schmilzt es. Lässt man die flüssige Masse erkalten, so sinkt die Temperatur bis unter 1250, ehe sie ansängt sest zu werden, beim Erstarren steigt sie aber wieder bis 132°; bis 288° erhitzt, destillirt ein Theil davon unverändert über, ein andrer Theil zersetzt sich in Chlorwasserstoffsäure und Chlorbenzid. Koch- und Schmelzpunkt sind, dieser Zersetzung wegen, nicht sehr genau anzugeben, da das Chlorbenzin im Chlorbenzid sehr leicht löslich ist, und das Chlorbenzid bei 210° kocht. Der Kohlenstoff- und Wasserstoffgehalt des Chlorbenzins wurde durch Verbrennung mit Kupferoxyd bestimmt und, da in der Verbindung nur Kohlenstoff, Wasserstoff und Chlor enthalten war, das, was fehlte, als Chlor in Rechnung gebracht. Nach dieser Untersuchung besteht das Chlorbenzin aus gleichen Massen Kohlenstoff, Wasserstoff und Chlor, oder aus 1 Maass Benzingas und 3 Maass Chlor.

196. Das Chlorbenzid, 12C3H3Cl, erhält man Chlorbenzid...
in geringer Menge bei der Bildung des Chlorbenzins, welches man indess leicht davon trennen kann, indem man es in Aether auslöst und das Chlorbenzin herauskrystallisiren läst; in größerer Menge bei der Destillation desselben. Wenn man Chlorbenzin in einem langen Kolben so erhitzt, dass das verstüchtigte Chlorbenzin sich im oberen Theile des Kolbens condensirt und wieder zurücksließt, so kann man, indem sich Chlorwasserstoffsäure entwickelt, es fast ganz in Chlorbenzid zersetzen. Sehr leicht erhält man es jedoch, wenn man

Chlorbenzin mit einem Ueberschuss von Barythydrat oder Kalkerde mengt und der Destillation unterwirft; es bilden sich Wasser und ein Chlormetall, und Chlorbenzid geht über. Mit Baryterde oder Kalkerde destillirt, zersetzt sich das Chlorbenzid nicht weiter.

Das Chlorbenzid ist eine ölartige, farblose Flüssigkeit von 1.457 specifischem Gewicht bei 7°. In Wasser ist es unlöslich, aber von Alkohol, Aether, Benzin u. s. w. wird es sehr leicht aufgelöst. Von Säuren und Alkalien wird es nicht verändert; eben so wenig von Brom und Chlor. Es kocht bei 210°.

Der Kohlenstoff- und Wasserstoffgehalt des Chlorbenzids wurde durch Verbrennen mit Kupferoxyd bestimmt; ausserdem wurde, da das Chlorbenzin, mit Barythydrat erhitzt, sich vollständig in Chlorbenzid, Wasser und Chlorbarium zersetzt, und keine anderen Producte dabei entstehen, das Chlorbarium mit salpetersaurem Silberoxyd gefällt, um die Chlormenge zu bestimmen. Nach dieser Untersuchung war genau die Hälfte des Chlors und Wasserstoffs bei der Destillation mit Barythydrat aus dem Chlorbenzin ausgeschieden worden.

Das specifische Gewicht des Chlorbenzidgases wurde zu 6,37 gefunden. Nach diesen Untersuchungen ist

1 Maaß Chlorbenzid 6,2666 = 
$$\begin{cases} 3 & \text{Maaß Kohlenstoffgas} = 2,4879 \\ 1\frac{1}{4} & - & \text{VVasserstoffgas} = 0,1037 \\ 1\frac{1}{4} & - & \text{Chlorgas} & = 3,675. \end{cases}$$

Brombenzin

Brombenzin und Brombenzid. und Brombenzid. verhält sich ganz so wie Chlor gegen Benzin. gewöhnlichen Temperatur und ohne Einwirkung der Sonne löst es sich in Benzin auf, und kann größtentheils durch Destillation unverändert wieder abgeschieden werden. Wenn das Sonnenlicht darauf einwirkt, bildet sich allmählig eine feste Verbindung, Brombenzin, 12C 6H 6Br, welche im Wasser unlöslich, in Alkohol und Aether löslich ist, jedoch weit weniger als Chlorbenzin. Erhitzt zerlegt sich diese Verbindung theilweise, indem eine flüssige Verbindung, das Brombenzid, 12C3H3Br, und

Bromwasserstoffsäure sich bilden, welche dabei gleichfalls theilweise zersetzt wird, wodurch Brom und Wasserstoff frei werden; mit Kalkerde oder Barythydrat erhält man dieselbe flüssige Verbindung, das Brombenzid. Es zeichnet sich durch einen sehr intensiven Geruch aus; mit Kalkerde destillirt, verändert es sich nicht weiter.

197a. Amygdalin. Man erhält es aus den bitteren Amygdalin. Mandeln, worin es fertig gebildet vorkömmt. Das fette Oel eatfernt man daraus durch wiederholtes Stofsen und Auspressen, und durch wiederholtes Ausziehen mit Aether. Den Rückstand digerirt man zwei Mal mit absolutem Alkohol, fast beim Kochpunkt desselben, und destillirt die Auflösung zum Theil ab. Beim Erkalten derselben scheidet sich das Amygdalin in krystallinischen Schuppen fast vollständig aus, denn es ist bei der gewöhnlichen Temperatur nur sehr wenig in Alkohol löslich; die Schuppen enthalten Alkohol, welcher an der Luft verfliegt. In Wasser ist es leicht löslich und aus der wässerigen Auslösung erhält man es beim Verdampfen derselben in größeren Krystallen, welche 6 Atome Wasser enthalten. Erhitzt. wird es zersetzt. Nach der Analyse mit Kupferoxyd besteht das Amygdalin aus 40C27HN22O. Mit Mangansuperoxyd und Schwefelsäure erwärmt, giebt es Ammoniak, Kohlensäure, Ameisensäure und 3 seines Gewichts Bittermandelöl; mit übermangansaurem Kali, cyansaures und benzoësaures Kali. Löst man 1 Theil Amygdalin in 10 Theilen Wasser, und setzt eine Emulsion von stifsen Mandeln hinzu, so bildet sich sogleich Cyanwasserstoff und Bittermandelöl. Die Substanz, welche dieses hervorbringt, und in den bitteren und süssen Mandeln, so wie im Mohnsamen enthalten ist, hat man Synaptas genannt. Man erhält sie rein, wenn man susse Mandeln. die durch Pressen vom fetten Oel befreit worden sind, mit Wasser auszieht, das aufgelöste Eiweiss durch Essigsaure, und das Gummi durch essigsaures Blei fällt, das überschüssig zugesetzte Bleisalz durch Schwefelwasserstoff zersetzt, und das Synaptas durch Alkohol fällt.

Synaptas.

Bitterman-Blausaure

u. s. w.

Es ist gelblichweiss, getrocknet brüchig und glänzend, in kaltem Wasser leicht löslich; 1 Theil reicht hin, um die Zersetzung von 10 Theilen Amygdalin zu bewirken. Bei der Zersetzung bildet sich zugleich Zucker, und zwar in größerer Menge, als aus dem Amygdalin neben den anderen Produkten entstehen kann. Das Synaptas wirkt daher wahrscheinlich nicht allein als Contactsubstanz, dem bewirkt die Ferment ähnlich, sondern geht auch mit in die Verbin-Zersetzung dungen ein; bei 60° coagulirt es, und ist alsdann unwirk-Amygdalins sam. Das Amygdalin muss man mit so viel Wasser versetzen, dass das Bittermandelöl, welches gebildet wird, sich darin auflösen kann. Versetzt man daher die entölten bitteren Mandeln mit der gehörigen Menge Wasser, so bildet sich Cyanwasserstoff und Bittermandelöl; nimmt man zu wenig Wasser, so bleibt ein Theil Amygdalin unzersetzt zurück; zieht man sie mit Alkohol aus. worin das Amygdalin sich auflöst, so trennt man das Amygdalin vom Synaptas, welches darin unlöslich ist, und man kann dann, wenn man den Rückstand mit Wasser destillirt, kein Oel und keinen Cvanwasserstoff daraus erhalten. Dasselbe findet Statt, wenn man die entölten Mandeln in kochendes Wasser schüttet, wodurch das Synaptas coagulirt. Die Blätter des Kirschlorbeerbaums und die Rinde der Traubenkirsche, aus welchen man durch Destillation mit Wasser Blausäure und Bittermandelöl erhält, verhalten sich, was die Bildung dieser Substanzen anbetrifft, auf dieselbe Weise, wie die bitteren Mandeln, doch kann man die Substanz, welche mit dem Synaptas sich zersetzt, nicht krystallisirt erhalten; aber auch Amygdalin ändert sich in eine nicht krystallisirbare, klebrige Substanz durch wiederholtes Auflösen und Abdampfen um.

Amygdalinsăure.

198. Amygdalinsäure. Löst man Amygdalin in Barytwasser auf und kocht die Flüssigkeit so lange, als sich Ammoniak entwickelt, so ist in der Auflösung ein Barytsalz enthalten. Die Baryterde fällt man durch Schwefelsäure, und die Säure erhält man durch Verdampfen des Wassers; sie krystallisirt nicht, zersliesst an der Lust, und ist in Alkohol und Aether unlöslich. Ihre Salze sind in Wasser löslich. Die eingetrocknete Säure besteht aus 40C27H25O; bindet man sie an Baryterde, so wird ein Atom Wasser ausgeschieden. Mit Salpetersäure erwärmt, giebt sie Bittermandelöl, Ameisensäure und Kohlensäure. Sie bildet sich, indem Amygdalin und Wasser sich zersetzen, 40C27HN22O und 3H3O=40C27H25O und N3H.

Die Zersetzungen, welche beide Substanzen erleiden, zeigen offenbar, dass sie in naher Beziehung zum Bittermandelöl stehen; aber weder aus der Zusammensetzung, noch aus der Zersetzung, welche sie erleiden, kann man auf die Art, wie dasselbe, oder ob überhaupt Benzin darin enthalten sein kann, mit Bestimmtheit schließen.

An diese Verbindungen lassen sich noch folgende interessante Körper anreihen, welche entweder wegen ihrer Zusammensetzung zu den Benzinverbindungen gehören, oder in naher Beziehung damit stehen, oder damit in der Art ihrer Zusammensetzung und in ihren Verbindungen eine große Aehnlichkeit zeigen.

199. Der Styrax. Aus dem Styrax, einem durch Schwelen gewonnenen Producte eines Baumes, Styrax officinalis, gewinnt man drei interessante Körper: das Styraxöl, die Zimmtsäure und das Styracin. Man destillirt 2 Theile Styrax mit 1½ Theilen krystallisirtem kohlensauren Natron und 16 Theilen Wasser; auf dem übergegangenen Wasser schwimmt das Oel, in der zurückbleibenden Flüssigkeit ist zimmtsaures Natron aufgelöst, und in dem ungelösten Rückstand das Styracin enthalten.

199 a. Das Styraxöl, Styrol, Cinnamin. Destillirt man das rohe Styraxöl vorsichtig, so geht ein Oel über, welches bei 143° kocht und von constantem Kochpunkt ist, und eine dickflüssige Substanz, welche beim Erkalten fest wird, bei erhöhter Temperatur sich zersetzt, in Wasser, Alkohol und Aether unlöslich ist: unreines Metastyrol, bleibt zurück.

Das Styraxöl hat ein spec. Gewicht von 0,925, löst

Styrax.

Styraxöl, Styrol, Cinnamin. sich in jedem Verhältnis in Alkohol und Aether auf, im Wasser nur sehr wenig; mit Kalium in Berührung verändert es sich nicht, ist also sauerstofffrei und dem Gewichte nach genau so zusammengesetzt wie das Benzin,

Am ausgezeichnetsten ist das Verhalten dieses Körpérs gegen das Brom; setzt man dieses ganz allmäblig zu, indem man durch Erkalten jede Erwärmung verhindert, so entwickelt sich kein Bromwasserstoff und eine in Wasser unlösliche, krystallinische Verbindung bildet sich, die in Alkohol und Aether so leicht löslich ist, dass sie durch Verdampfen daraus nicht in Krystallen erhalten werden kann. Sie besteht aus 16C8H2Br.

Lässt man Chlor auf das Oel einwirken, so ist es sehr schwer die Bildung von Chlorwasserstoff zu vermeiden; gelingt es, so erhält man eine flüssige Verbindung, die der Bromverbindung analog zusammengesetzt ist.

Von Salpetersäure wird es stark angegriffen, indem sich eine harzähnliche Masse bildet: wird diese mit Wasser destillirt, so geht mit den Wasserdämpfen ein Oel tiber, welches nach Nitrobenzid riecht und schmeckt. in der Kälte erstarrt, und aus der Auflösung in Alkohol in bestimmbaren Krystallen erhalten werden kann. Es besteht aus 16C7HN4O. Im Rückstand ist Benzoësäure und Benzoësalpetersäure enthalten.

Am deutlichsten geht aus der Zusammensetzung der Bromverbindung hervor, dass 1 Atom dieses Oels aus 16C8H besteht, und die mit Salpetersäure erhaltene Verbindung ist daher dem Nitrobenzid analog zusammengesetzt, indem 1 Atom des Oels und 1 Atom Salpetersäure sich mit einander verbunden haben und 1 Atom Wasser ausgetreten ist.

199b. Metastyrol. Erhitzt man das Styraxöl in einem zugeschmolzenen Glase in einem Oelbade bis 200°, so ändert es sich schnell in einen festen, glasartigen Körper um; erst nach mehren Tagen geschieht dieses, wenn

man es auf dieselbe Weise eingeschlossen in kochendem

Metastyrol

Wasser crhitzt, und noch langsamer, der Sonne ausgesetzt. Beim Oeffnen des Glases ist es geruch- und geschmacklos, bei gewöhnlicher Temperatur hart und lässt sich schneiden, erwärmt erweicht es und lässt sich in Fäden ausziehen, in Alkohol und Wasser ist es unlöslich, in Aether sehr wenig löslich, quillt aber damit stark auf. In einer kleinen Retorte der Destillation unterworfen geht es ohne Rückstand über, und ändert sich dabei wieder in das flüssige Oel um. Durch eine erhöhte Temperatur hat also bei diesem Körper dasselbe wie beim Schwefel Statt gefunden (s. §. 62.).

Das Metastyrol löst sich unter Zersetzung in rauchender Salpetersäure auf. Aus der Auflösung fällt Wasser eine weiße käsige Masse, die dem Nitrobenzid wahrscheinlich analog zusammengesetzt ist, aber zu schwer rein erhalten werden kann, als dass man daraus eine Vermuthung über die Zusammensetzung des Metastyrols machen dürfte.

199 c. Wird Zimmtsäure mit Kalkhydrat der Destillation unterworfen, so geht eine gelblich gefärbte Flüssigkeit über. Wird diese wiederum destillirt, so bleibt ein theerähnlicher Körper zurück, und eine ölartige Flüssigkeit geht über, welche wie Benzin riecht, aber bei einer niedrigen Temperatur nicht fest wird, auch keinen constanten Kochpunkt hat, so dass bei fortgesetzter Destillation der Kochpunkt derselben steigt; sie besteht folglich aus einem Gemenge von mehreren Substanzen. Eine ähnliche Flüssigkeit bildet sich bei der Destillation von zimmtsaurem Kali. Von derselben Art sind auch die ölartigen Flüssigkeiten, welche man erhält, wenn man Zimmtöl oder Kampfer durch ein rothglübendes Rohr leitet, und die aus gleichen Atomen Kohlenstoff und Wasserstoff bestehen.

Unterwirft man dagegen 1 Theil Zimmtsäure und Cinnamin. 4 Theile Baryt, die man mit einander innig mengt, der Destillation, so bleibt kohlensaure Barvterde zurück und Cinnamin geht über. Es ist dem Benzin sehr ähnlich,

kocht bei 140°, verhält sich gegen Salpetersäure, Brom und Chlor wie Styraxöl, und ist, dem Gewichte nach, wie dieses und Benzin zusammengesetzt; im luftförmigen Zustande hat es ein spec. Gewicht von 3,55, woraus folgt, dass 1 Maass Cinnamingas aus 4 M. Kohlenstoff und 4 M. Wasserstoff besteht.

Bisher ist es noch nicht gelungen, durch eine erhöhte Temperatur das Cinnamin in den festen Zustand überzuführen, sonst stimmt es in allen seinen Eigenschaften mit dem Styraxöl überein, so dass bei einem ganz reinen Oel auch dieses wohl noch gelingen wird.

Styracin.

200. Das Styracin. Die von der Destillation des Styrax zurückgebliebene Harzmasse kocht man mit 18 bis 20 Theilen Alkohol von 0,825 spec. Gewicht, filtrirt die Auflösung, und destillirt zwei Drittheile davon ab; beim Erkalten sondert sich alles Styracin mit etwas Harz ab, welches man durch Auspressen und Waschen mit kaltem Alkohol entfernt. Man löst darauf das Styracin in Aether, filtrirt die Auflösung, und erhält das Styracin beim Verdampfen derselben rein.

Es bildet kleine weise Krystalle, ist in 3 Th. kochendem und 20 Th. kaltem Alkohol von 0,825 spec. Gewicht, in 5 Th. kaltem Aether löslich und in Wasser unlöslich; bei 50° schmilzt es. Wird es mit Salpetersäure destillirt, so geht Bittermandelöl über, und Zimmtsäure und ein harzähnlicher Körper sind im Rückstande enthalten. Destillirt man es mit einer concentrirten Natronausiösung, so bleibt im Rückstande zimmtsaures Natron und Harz. Mit den Wasserdämpfen geht ein slüchtiges Oel, Styracon, über, welches erst bei einer erhöhten Temperatur zu kochen ansängt, und dessen Kochpunkt bei fortgesetzter Destillation steigt; es ist also ein Gemenge von verschiedenen Oelen. Das Styracin besteht aus 24C 11H2O.

Styracon.

Kocht man Styrax zu wiederholten Malen mit Wasser, so erhält man beim Verdampfen der Flüssigkeit schup-

pige Krystalle, welche durch kohlensaures Natron sich in Zimmtsäure, die sich mit dem Natron verbindet, und in Styracin zerlegen; so dass also im Styrax zimmtsaures Styracin enthalten ist. Dieselbe Verbindung kann man auch direct darstellen.

201. Die Zimmtsäure. Die wässerige Flüssig-Zimmtsäure. keit, worin das zimmtsaure Natron aufgelöst ist, versetzt man zuerst mit ein wenig Säure, wodurch etwas Harz, welches sich mit dem Natron verbunden hatte, ausgeschieden wird, und trennt dies darauf durch Filtration. Die Flüssigkeit fällt man dann vollständig mit Schwefelsäure, wäscht den Niederschlag aus, löst ihn in Spiritus auf, und erhält, wenn man die Flüssigkeit erkalten und den Alkohol verdampfen läst, die Zimmtsäure in farblosen, bestimmbaren, großen Krystallen. Sie schmilzt bei 129°, kocht bei 290°, wobei sie sich etwas zersetzt, ist in heisem Wasser viel löslicher als in kaltem, und leicht löslich in Alkohol und Aether. Die krystallisirte Säure besteht aus 18C8H4O.

Die zimmtsauren Salze stellt man durch Verbindung der Säure mit der Basis, oder durch Fällung von Salzen mit zimmtsauren Alkalien dar. Viele dieser Salze erhält man krystallinisch, wie das zimmtsaure Ammoniak, Kali, Natron, die zimmtsaure Baryterde, Strontianerde, Kalkerde u. s. w.; das Silberoxydsalz ist am unlöslichsten.

Unterwirft man Zimmtsäure mit einer gesättigten Chlorkalklösung der Destillation, so entweicht Kohlensäure, Wasser und ein ölartiger Körper gehen über und im Rückstande ist entweder nur Benzoësäure an Kalkerde gebunden enthalten, oder Säuren, die durch Einwirkung von Chlor auf Benzoësäure entstehen (vergl. §. 181 b.).

202. Die Zimmtsalpetersäure. Setzt man zu Zimmtconcentrirter Salpetersäure, aus welcher man durch Ko-salpetersäure. chen die salpetrichte Salpetersäure ausgetrieben hat, Zimmtsäure hinzu, so löst sich diese darin auf; nach einigen Augenblicken findet eine Erwärmung der Flüssigkeit Statt, und eine krystallinische Verbindung scheidet sich aus. Die Temperaturentwickelung dauert so lange fort, als die Bildung und Ausscheidung dieser Verbindung Statt findet. Nimmt man auf 8 Theile Salpetersäure 1 Theil Zimmtsäure, so steigt die Temperatur des Gemenges ungefähr um 40°, und die Zimmtsalpetersäure bildet ein solches Haufwerk von Krystallen, dass sie die übrige Flüssigkeit wie ein Schwamm einsaugt. Da sie fast ganz unlöslich in kaltem Wasser ist, so übergiesst man die Masse mit vielem Wasser, und wäscht sie aus bis alle Salpetersäure entfernt ist.

Die Zimmtsalpetersäure schmilzt bei ungefähr 270°; etwas stärker erhitzt, kocht sie und zersetzt sich, jedoch ohne Detonation. In kaltem Wasser ist sie fast ganz unlöslich, in warmem Wasser und in kaltem Alkohol nur sehr wenig, in kochendem Alkohol etwas mehr löslich. Durch ihr Verhalten gegen Alkohol kann man sie leicht von anderen ihr nahestehenden Säuren trennen. Sie ist bei 20° in 327 Theilen Alkohol löslich, während Zimmtsäure in 4,2, Benzoësäure in 1,96, und Benzoësalpetersäure in weniger als gleichen Theilen löslich ist. Mit wenigem Wasser gekocht, bildet sie damit nicht eine ölartige Flüssigkeit, welche unter der gesättigten kochenden Auflösung sich ansammelt, wie dieses mit der Benzoësäure und Benzoësalpetersäure der Fall ist. Die Form der Krystalle ist nicht bestimmbar; sie bestehen aus 18C7HN8O, oder aus 1 Atom Zimmtsäure, 18C8H4O, und 1 Atom Salpetersäure, N5O, weniger 1 Atom Wasser. HO. Sie treibt die Kohlensäure aus ihren Verbindungen aus. Kein Salz dieser Säure besitzt ausgezeichnete Eigenschaften. Das Kali-, Natron- und Ammoniaksalz reagiren neutral und sind sehr leicht löslich in Wasser: ihre Form ist nicht zu bestimmen. An der Luft verändern sie sich nicht. Das Kalk- und Barytsalz ist sehr schwer löslich in Wasser, das Magnesiasalz ist etwas leichter löslich; die übrigen Salze sind alle sehr schwer

löslich. Das Kupfersalz wird durch Kochen mit Wasser zum Theil zerseizt. Das Silbersalz löst sich unverändert, aber nur sehr wenig in kochendem Wasser auf: es lässt sich, ohne dass es sich zersetzt, bis 120° erhitzen. Bei dieser Temperatur getrocknet, besteht es aus AgO +18C6HN7O. Durch die Verbindung mit der Basis ist also noch 1 Atom Wasser aus der Säure ausgeschieden. Rasch erhitzt, zersetzen sich die Salze mit schwacher Explosion. Das Silbersalz zersetzt sich, wenn man es sehr vorsichtig erhitzt, langsam; es scheint eine chemische Verbindung von Kohle und Silber zurückzubleiben.

Setzt man zu 8 Theilen Salpetersäure mehr als 1 Theil Zimmtsäure, so findet eine stärkere Wärmeentwickelung Statt; steigt die Temperatur der Masse höher als 60°, so tritt eine Zersetzung der Salpetersäure und damit auch die, der Zimmtsalpetersäure ein. Die feste Masse wird füssig, und wenn man sie dann mit Wasser versetzt, so findet man nur noch wenig Zimmtsalpetersäure darin; lässt man die Einwirkung der Salpetersäure längere Zeit andauern, so bildet sich Benzoesalpetersäure und eine Säure, welche bei einer noch niedrigeren Temperatur flüssig bleibt. Destillirt man Zimmtsäure mit verdünnter Salpetersaure, so geht Bittermandelöl über; kocht man Zimmtsäure mit Bleisuperoxyd und Wasser, so bildet sich Bittermandelöl und benzoësaures Bleioxyd. Man kann dadurch Zimmtsäure von Benzoësäure unterscheiden; viel sicherer und genauer unterscheidet man sie jedoch, wenn man sie in concentrirte Salpetersäure einträgt, nämlich durch die Bildung von Zimmtsalpetersäure.

203. Das Zimmtöl. Sowohl das javanische, cey- Zimmtöl. lonische und chinesische Zimmtöl, als das Oel der Cassiablüthen (Cassiaöl), sind gleich zusammengesetzt, obgleich sie durch Geruch und Farbe, welches vielleicht von einer geringen Beimengung herrührt, von einander verschieden sind: sie bestehen aus 20C 11H 2O. Man erhält sie, indem man Zimmt oder Cassiablüthen mit Was-

ser, worin man, um den Kochpunkt zu erhöhen, Kochsalz aufgelöst hat, destillirt. Zimmtöl, längere Zeit der Lust ausgesetzt, ändert sich, indem es Sauerstoff absorbirt, in zwei Harze, wovon das eine, welches aus 30C15H4O besteht, in kaltem Alkohol, das andere, welches aus 12C5HO besteht und zimmtfarben ist, in heißsem Alkohol löslich ist, in ein slüchtiges Oel, Cimmol, welches aus 18C8H2O besteht, und in Zimmtsäure um. Dieselben Verbindungen bilden sich in der Zimmtrinde, wenn sie längere Zeit der Lust ausgesetzt ist, also auch schon, wenn sie noch am Baume sitzt; so das in der Pslanze zuerst wahrscheinlich nur Zimmtöl vorhanden ist.

In einer Kaliauflösung löst es sich unverändert auf; ist sie verdünnt, so scheidet Schwefelsäure es unverändert ab; ist sie concentrirt, so wird sie braun gefärbt und Schwefelsäure scheidet Bittermandelöl ab: wird sie damit destillirt, so entwickelt sich Wasserstoffgas, Kohle scheidet sich aus, Bittermandelöl und Zimmtöl gehen über, und benzoësaures Kali bleibt zurück. Leitet man Chlorwasserstoffgas zu Zimmtöl, so bilden sich, indem Wasser sich ausscheidet, zwei Harze und ein flüchtiges Oel. Mit Schweselsäure ändert sich das Zimmtöl, unter Bildung von Wasser, gleichfalls in zwei Harze um, wovon das eine, 30C 15H2O, in Alkohol löslich, das andere, 30C 15HO, in Alkohol unlöslich ist. Tröpfelt man Zimmtöl in Salpetersäure, so bildet sich eine krystallinische Masse, welche man durch Pressen zwischen Papier und Trocknen im luftleeren Raume rein erhalten kann; in das Papier zieht sich ein rother Körper. Die Krystalle bestehen aus 18C9HN8O. In Alkohol lösen sie sich unverändert auf; mit Wasser zersetzen sie sich, ein flüchtiges Oel scheidet sich aus, das man durch Destillation rein erhalten kann, und mit Salpetersäure sich, ohne den rothen Körper zu bilden, zu der krystallinischen Masse wieder verbindet. Es besteht aus 18C8H2O, oxydirt sich rasch an der Luft zu Zimmtsäure, ohne Harze zu bilden, und ist dasselbe Oel, welches sich bildet, wenn Zimmtöl der

Cimmol.

Luft ausgesetzt wird, also Cimmol. Durch kochende Salpetersäure wird das Zimmtöl in Bittermandelöl und Benzoësalpetersäure umgeändert. Ammoniakgas wird von Zimmtöl absorbirt, welches dadurch in ein Harz und ein flüchtiges Oel zersetzt wird.

Leitet man zum Zimmtöl so lange Chlor, als sich Chlorwasserstoff bildet, so erhält man eine weiße Verbindung, 18C4H4Cl2O, welche sich unverändert sublimiren läßt.

Setzt man zu 8 Pfund Zimmtwasser von 0° 40 Gran Jod und 4 Unzen Jodkalium in Wasser gelöst, so bildet sich ein gelblicher Niederschlag, der sehr bald krystallinisch wird, leicht in Weingeist und Aether löslich ist und durch Verdampfen daraus in Prismen von broncegelber Farbe und starkem Glanz erhalten werden kann. Durch Wasser, so wie durch eine erhöhte Temperatur wird er zersetzt, schmilzt aber vor der Zerlegung. Er besteht aus 3 At. Cimmol, 3 At. Jod und 1 At. Jodkalium.

203a. Hydrocinnamid. Leitet man zu Cimmol Ammoniakgas, so verdickt es sich; löst man das Produkt in ein erwärmtes Gemenge von Aether und Weingeist auf, so scheiden sich beim Erkalten bestimmbare Krystalle aus, die in Wasser unlöslich, farb- und geruchlos sind, durch eine erhöhte Temperatur sich zersetzen und auf die Salzsäure und Kali ohne Einwirkung sind. Es besteht aus 54C24H2N, ist also dem Hydrobenzamid analog zusammengesetzt.

Hydrocinnamid,

204. Cinnameïn, Peruvin. Setzt man zu einer Cinnameïn, Auslösung von Perubalsam in Alkohol eine alkoholische Auslösung von Kali, so scheidet sich ein harzähnlicher Körper aus, und zimmtsaures Kali und Cinnameïn bleiben gelöst. Aus dieser Auslösung scheidet Wasser das Cinnameïn ab, während das zimmtsaure Kali gelöst bleibt. Aus dem Cinnameïn scheidet sich zuweilen bei einer niedrigen Temperatur ein krystallinischer Körper, das Meta-

cinnamein, aus, welches in schwachem Alkohol weniger löslich ist, als das Cinnamein.

Das Cinnamein ist ölartig, schwerer als Wasser, in Wasser unlöslich, in Alkohol und Aether löslich; bei 305° kocht es, wird aber dabei zum Theil zersetzt. Es besteht aus 14C7H2O. Mit einer concentrirten Kaliauslösung übergossen, verdickt es sich, Wasser zieht aus der festgewordenen Masse zimmtsaures Kali aus, und ein ölartiger Körper, Peruvin, scheidet sich aus; dieser ist leichter als Wasser, und darin nur sehr wenig, in Alkohol und Aether aber leicht löslich. Er ist flüchtiger als das Cinnamein und besteht aus 18C12H2O. Wird Cinnamein mit einer concentrirten Kaliauslösung erhitzt, so entwickelt sich Wasserstoffgas, zimmtsaures Kali bildet sich, aber nur sehr wenig Peruvin. Das Peruvin wird. wenn es aus dem Cinnamein ausgeschieden ist, durch Kali nicht in Zimmtsäure umgeändert. Erwärmtes Cinnamein absorbirt Chlor und verdickt sich damit; die Destillationsproducte der gebildeten Verbindung enthalten Chlorbenzoyl. Durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Cinnamein, und durch Versetzen der entstandenen Verbindung mit Wasser, erhält man einen harzartigen Körper, welcher dadurch gebildet wird, dass es Wasser aufgenommen hat. Cinnamein giebt mit Salpetersäure und braunem Bleioxyd einen harzartigen Körper und Bittermandelöl.

Metacinnamein.

Peruvin.

Das Metazinuamein ist in Wasser unlöslich, in Alkohol und Aether löslich. Es besteht aus 18C8H2O, und giebt mit Kali, indem Wasserstoffgas sich entwickelt, zimmtsaures Kali. An der Luft geht es gleichfalls in Zimmtsäure über; daher findet man es bald in dem Balsam, bald nicht.

Perubalsam.

Der Perubalsam fließt aus der Rinde eines in Mexiko, Peru u. s. w. wachsenden Baumes, Myroxylon peruiferum, freiwillig oder aus Einschnitten aus; frisch ist er ziemlich leichtslüssig, wird aber mit der Zeit fest, indem das Harz desselben sich vermehrt, und zwar dadurch, das das Cimmamein Wasser aufnimmt. Dieses Harz ist so zusammengesetzt wie das durch Einwirkung von Schwefelsäure erzeugte; zuerst bildet sich ein Harz, welches weniger Wasser enthält und noch klebrig ist.

Den Tolubalsam erhält man durch Einschnitte in Tolubalsam. Myrospermum toluiferum, einen in Südamerika wachsenden Baum. Frisch ist er zähflüssig; seine Verharzung geht aber noch rascher vor sich als die des Perubalsams.

Durch Destillation mit Wasser erhält man daraus eine geringe Menge eines Kohlenwasserstoffs, 24C 18H. Seine übrigen Bestandtheile sind Zimmtsäure, Cinnamein und zwei Harze, die sich durch ihre Löslichkeit in Altohol unterscheiden. Das leicht in Alkohol lösliche Harz liefert, der trocknen Destillation unterworfen, Benzoësiure, Toluin (Benzoën, 14C8H) und Benzoëäther. Das Toluin trennt man vom Benzoëäther durch Destillation; es kocht bei 108° und bildet eine große Reihe von Verbindungen, die denen des Benzins analog zusammengesetzt sind.

205. Diese zahlreichen Verbindungen stehen entweder in Allgemeine directer Beziehung zum Benzin, oder in indirecter, indem Betrachtungen über die aus ihnen entweder Bittermandelöl, oder Benzoesaure dargestellt werden kann. Sie sind so vollständig als möglich verbindungen. angeführt worden, wenn auch Manches davon jetzt noch mehr in ein Handbuch, als in ein Lehrbuch gehört, um zu zeigen, wie weit Untersuchungen solcher Verbindungen ausgedehnt sind, wie sie mit der organischen Natur in Verbindung stehen, und weil mit diesem Gegenstande die Chemiker sich in neuerer Zeit viel beschäftigt haben und auch noch jetzt so beschäftigt sind, dass nicht allein fortdauernd neue Verbindungen dieser Art entdeckt werden, sondern auch der Zusammenhang der einzelnen Verbindungen und dieser Gruppe mit anderen Gruppen mehr und mehr nachgewiesen wird. In dieser letzten Hinsicht haben die Benzinverbindungen die Norm (den Typus) für einen großen Theil von chemischen Verbindungen gegeben, denn so wie durch Einwirkung von Salpeter-

säure N5O auf Benzin 12C6H, Nitrobenzid 12C5HN4O, gebildet wird, so geben viele andere Kohlenwasserstoffe mit Salpetersäure auf dieselbe Weise behandelt, Verbindungen die analog zusammengesetzt sind, und wie die Ansicht über die Art und Weise, wie die Elemente darin verbunden sind, auch verschieden sein mag, stets sind die Verbindungen nach diesem Gesetz zusammengesetzt.

Ich werde hier jetzt nur die allgemeinen Resultate anführen, zu welchen die Untersuchungen derjenigen Verbindungen, von deren Zusammensetzung man zu einer richtigen und klaren Vorstellung gelangt ist, geführt haben.

206. So wie in den neutralen schwefelsauren Salzen.

Wie viele Atome Was-z. B. im schwefelsauren Silberoxyd, Ag O SO<sup>8</sup> 1 Atom

Benzin?

Kohlenstoff Schwefelsäure mit 1 Atom Basis verbunden ist, so verenthält 1 Atom bindet sich nach der atomistischen Theorie, um die indifferente (neutrale) Verbindung, z. B. das Sulfobenzid, zu bilden, 1 Atom Schwefelsäure, S3O, mit 1 Atom Benzin, welches demnach aus 12 Atomen Kohlenstoff, 12C, und 6 Doppelatomen Wasserstoff, 6H, besteht; dasselbe Verhältnis findet auch bei den übrigen indifferenten Benzinverbindungen Statt. Da in 4 Maass Benzingas 12 Maass Kohlenstoffgas und 12 Maafs Wasserstoffgas enthalten sind und ein Atom Benzin aus 12 Atomen Kohlenstoff und 12 Atomen oder 6 Doppelatomen Wasserstoff besteht, so verhält sich die Anzahl der Atome Benzin- und Wasserstoffgas in gleichen Maassen derselben wie 1:4. Fast alle Kohlenwasserstoffarten verhalten sich, was dieses Verhältniss anbetrifft, wie das Benzin.

Zusammenge-Wasseru.s.w. säure. gebildet.

setzte Atome durch Aus-durch Ausscheiden von einander; 1 Atom Benzin also neben 1 Atom Schwefel-1 Atom Sauerstoff der Schwefelsäure wird demnach näher, als die andern, an 1 Doppelatom Wasserstoff liegen. Die gebildete Verbindung enthält 1 Doppelatom Wasserstoff und 1 Atom Sauerstoff weniger, als die Substanzen vor der Verbindung. Die einfachste Annahme ist, dass an der Berührungsstelle sich 1 Atom Sauerstoff

207. Bei einer chemischen Verbindung legen sich

mit 1 Doppelatom Wasserstoff verbunden und ausgeschieden hat, wodurch 1 Atom einer neuen Verbindung entsteht, in welcher die übrigen Atome ihre srühere Lage gegen einander behalten haben; in der also nicht die gewöhnliche Verbindung von 1 Atom Schwefel und 2 Atomen Sauerstoff, die schweflichte Säure, enthalten ist, obgleich das Verhältniss des Sauerstoffs zum Schwefel dasselbe ist, denn durch die Lage der Atome ist sie davon verschieden. Dasselbe würde von einer Verbindung von 12 Atomen Kohlenstoff und 5 Doppelatomen Wasserstoff gelten, wenn solche dargestellt worden wäre. Man kann sich dieses leicht versinnlichen, wenn man diese Vorstellung auf das Oxamid anwendet, welches gebildet wird, indem 1 Atom Ammoniak, das aus 1 Doppelatom Stickstoff, N, und 3 Doppelatomen Wasserstoff, 3H, und 1 Atom Oxalsaure, das aus 2 Atomen Kohlenstoff, 2C,



und 3 Atomen Sauerstoff, 30, besteht, sich zusammenlegen, und das Doppelatom Wasserstoff und das Atom Sauerstoff, welche ein-

ander zunächst liegen, sich als Wasser ausscheiden. Mag man sich die Lage der Atome von Ammoniak und Oxalsäure gegen einander auf diese oder auf eine andere Weise denken, so wird vom atomistischen Standpunkte aus stets das Bild diesem ähnlich sein. Man sieht daraus deutlich, dass die 2 Atome Kohlenstoff und die 2 Atome Sauerstoff nicht zu Kohlenoxyd verbunden darin enthalten sind; denn in diesem ist 1 Atom Kohlenstoff mit 1 Atom Sauerstoff verbunden; auch würden wir bei einem Doppelatom Kohlenoxyd, welches übrigens in anderen Verbindungen gar nicht vorkömmt, uns die Lage der Atome anders denken müssen. In dem Oxamid ist die Lage der 2 Atome Kohlenstoff und Sauerstoff bedingt durch die nebenliegenden Atome von Stickstoff und Wasserstoff; würde man diese wegnehmen, so würden sie als selbstständige Verbindung sich nicht erhalten können. Es ist daher auch noch nicht gelungen, aus den Substanzen, welche durch Ausschei-

dung eines Atoms Wasser oder einer anderen Wasserstoffverbindung gebildet worden sind, einen Körper, welcher durch Austreten des Wasserstoffs oder Sauerstoffs entstanden ist, isolirt darzustellen; eine Verbindung z.B. von 2 Atomen Kohlenstoff mit 2 Atomen Sauerstoff, oder von 2 Atomen Stickstoff mit 4 Atomen Wasserstoff, von 12 Atomen Kohlenstoff mit 10 Atomen Wasserstoff, oder von 4 Atomen Sauerstoff mit 2 Atomen Stickstoff hat man noch nicht dargestellt. Das Nitrobenzid ist, da weder die eine, noch die andere Verbindung existirt, der beste Beweis für die Richtigkeit dieser Vorstellungsart. Behandelt man solche Verbindungen mit starken Basen oder Säuren, so gelingt es bei einigen, indem Wasser zersetzt wird, die beiden Substanzen, woraus sie entstanden sind, wieder zu erhalten. Sehr häufig findet jedoch eine Zersetzung Statt, indem sich die Elemente zu neuen Verbindungen vereinigen; so erhält man, wenn man einige Verbindungen, welche aus Schwefelsäure und einem andern Körper entstanden sind, z. B. die Benzoëschwefelsäure, mit Kali erhitzt und die Temperatur nicht zu hoch steigert, schwefelichtsaures Kali. Dieses rührt aber davon her, dass wenn ein benzoëschwefelsaures Salz bis zur Zersetzung erhitzt wird, schwefelichte Säure sich entwickelt. Ist nun eine Basis gegenwärtig, so verbindet sich diese mit der schwefelichten Säure, so wie sie frei wird; diese ist also nicht in der Verbindung als solche enthalten, sondern bildet sich erst bei der Zersetzung derselben durch die hohe Temperatur, wobei auch der andere Theil der Verbindung zersetzt wird.

Verbindet sich Salpetersäure mit der Benzoësäure oder Zimmtsäure, so tritt 1 Atom Wasser aus. Verbindet sich die Benzoësalpetersäure oder Zimmtsalpetersäure mit Basen, so scheidet sich noch 1 Atom Wasser aus. Wasser verhält sich gegen Säuren wie eine Basis, und es wäre demnach wohl möglich, dass in den beiden Säuren 1 Atom Wasser als Basis enthalten wäre; dann hat man sich zu denken, das, indem 1 Atom Zimmt-

saure sich an 1 Atom Salpetersaure legt, an den Bertihrungspunkten, wie beim Oxamid, sich 1 Atom Wasser ausscheidet, und dass 1 Atom der neugebildeten Säure sich an 1 Atom Wasser legt, an dessen Stelle andere Basen treten können. Da es manche Säuren giebt, die man nicht mit Wasser verbunden erhält, auch wenn man sie aus einer wässerigen Auflösung krystallisiren lässt, z. B. die Jodsäure, so ist für diese Säuren diese Annahme nicht durchaus nothwendig. Bei den Säuren dagegen, welche aus einem Kohlenwasserstoff und Sauerstoff bestehen. 2. B. der Essigsäure, ist sie sehr wahrscheinlich.

208. Das neutral reagirende benzoëschwefelsaure Ba-Säuren, welrytsalz ist unstreitig auch als das neutrale anzusehen. Da che sich mit nun 1 Atom Benzoëschwefelsäure durch Verbindung von Basis verbin-1 Atom Benzoësäure und 2 Atomen Schwefelsäure gebildet wird, und 1 Atom der neuen Säure sich mit 2 Atomen Basis verbindet, um das neutrale Salz, 2.BaO+14C 4H2S8O, zu bilden, so folgt hieraus, dass es Säuren giebt, die 2 Atome Basis zu ihrer Sättigung bedürfen. Die Stearinsäure, die Paraphosphorsäure, die Weinsteinsäure, Citronensäure u. s. w. gehören hierher. Die Benzoëschwefelsäure ist von besonderer Wichtigkeit für die Theorie der Zusammensetzung dieser vegetabilischen Säuren, indem z. B. die Weinsteinsäure höchst wahrscheinlich aus einer Verbindung von 2 Atomen Oxalsäure mit einem Atom Essigsäure besteht, also ganz der Benzoëschwefelsäure analog zusammengesetzt ist. Auf dieselbe Weise verbindet sich 1 Atom Eisenoxyd mit 3 Atomen Säure zu einem neutralen Salze, z. B. mit Schwefelsäure zu 2Fe30 + 3.830.

209. Die Benzoësäure kann aus der Benzoësalpe-Viele organitersäure und der Benzoeschwefelsäure durch Kochen mit sche Verbindungen sind starken Alkalien nicht wieder abgeschieden werden. Durch wie die Ben-Analyse kann man nicht nachweisen, dass diese Säuren sinverbindungen susamaus Benzoesaure und Salpetersaure oder Schwefelsaure mengesetzt. gebildet sind. Bei vielen Verbindungen, die in den Pflan-

zen und Thieren vorkommen, oder durch Zersetzung dieser Verbindungen gebildet werden, kann durch die Analyse die Art der Zusammensetzung nicht nachgewiesen werden. Analog zusammengesetzte Körper können zu Schlüssen auf die Zusammensetzung derselben führen. Die Mandelsäure (Bittermandelölameisensäure) z. B. führt, indem man sie mit der Benzinschwefelsäure vergleicht, darauf, dass das Bittermandelöl dem Sulfobenzid analog, nämlich aus Ameisensäure und Benzin weniger 1 Atom Wasser zusammengesetzt ist, so dass neben der Gruppe, von 12 Atomen Kohlenstoff und 5 Doppelatomen Wasserstoff die andere Gruppe von 2 Atomen Kohlenstoff, 1 Doppelatom Wasserstoff und 2 Atomen Sauerstoff liegt; Chlorbenzoyl, Brombenzoyl u. s. w. bilden sich demnach, indem diese letztere Gruppe Zersetzungen erleidet. Beim Chlorbenzoyl wird also neben der ersten Gruppe, die in diesen Verbindungen unverändert bleibt, eine von 2 Atomen Kohlenstoff, 1 Doppelatom Chlor und 2 Atomen Sauerstoff liegen.

Diese Abtheilung war besonders und viel früher herausgegeben worden, als die folgenden und jetzt vergriffen; ich habe mich nicht entschließen können, sie unverändert abdrucken zu lassen, um die noch vorräthigen Exemplare der übrigen Abtheilungen zu vervollständigen und es vorgezogen, die Entdeckungen und Untersuchungen, die seit der Herausgabe der ersten Abtheilung gemacht worden sind, vollständig aufzunehmen und die eingeschalteten Blätter besonders zu paginiren.

Berlin, den 20. October 1847.

Der Verfasser.

## Die Alkohole.

216. Der Weinalkohol (der Alkohol), der Holzalkohol (der Holzgeist), der Fuselalkohol (das Fuselöl). der Wallrathalkohol (das Aethal) bilden mit den Verbindungen, die sie eingehen, oder die daraus gebildet werden, oder damit in unmittelbarem Zusammenhange stehen, vier Gruppen; zu jeder derselben gehört eine Anzahl von Substanzen, die durch ihre Zusammensetzung. durch die Art, wie sie sich bilden und aus dem Alkohol entstanden, und wie die Bestandtheile darin mit einander verbunden sind, mit denen der drei andern Gruppen die größte Aehnlichkeit zeigen, und da man sie von einem allgemeinen wissenschaftlichen Gesichtspunkte aus abhandeln kann, zusammengestellt werden müssen. Die wesentliche Eigenschaft der Alkohole ist, mit Säuren zwei Reihen von Verbindungen zu bilden, welche man Aetherarten nennt; die eine ist neutral und den gewöhnlichen neutralen Salzen, besonders den Ammoniaksalzen, ähnlich zusammengesetzt; die andere besteht aus der neutralen Aetherart und der Säure derselben. Die neutralen bilden sich, indem die Säure sich mit dem Alkohol verbindet, und 1 Atom Wasser sich ausscheidet, und so wie bei den neutralen Salzen 1 Atom Säure sich mit 1 Atom Basis, so verbindet sich 1 Atom Säure mit 1 Atom Alkohol, woraus man die Zusammensetzung von 1 Atom Alkohol bestimmen kann. Beim Weinalkohol verbindet sich 1 Atom Säure mit 4C12H2O, welches also gleich 1 Atom Alkohol ist; und in der Verbindung ist, da 1 Atom Wasser, 2H1O, sich ausscheidet, 4C10H1O enthalten, welches dem Oxyde in den Salzen entspricht. Die Bildung dieser Verbindungen findet nicht, wie bei den gewöhnlichen Salzen, unmittelbar Statt, sondern, mit wenig Ausnahmen, nur vermittelst Contactsubstanzen; auch bei der Zerlegung derselben treten besondere Umstände ein, wodurch sie sich wesentlich von den gewöhnlichen Salzen

Die Alkohole. unterscheiden. Bei einigen Alkoholarten kann man eine so zusammengesetzte Verbindung isolirt darstellen; man nennt sie den Aether des Alkohols, sie ist aber nicht als solche in den Aetherarten enthalten, sondern durch die Art der Verbindung der Elemente von der darin enthaltenen verschieden. Aus drei Alkoholarten gelingt es Kohlenwasserstoffarten darzustellen, indem 2 Atome Wasser aus dem Alkohol ausgeschieden werden; sie enthalten auf 1 Atom Kohlenstoff 2 Atome Wasserstoff, und von dieser Zersetzung ausgehend, kann man die Alkohole als aus 1 Atom eines Kohlenwasserstoffs und 2 Atomen Wasser zusammengesetzt ansehen. 1 Atom des Kohlenwasserstoffs des Weinalkohols, 4C12H2O, besteht danach aus 4C8H, des Fuselalkohols, 10C24H2O, aus 10C20H, und des Wallrathalkohols, 32C68H2O, aus 32C64H.

Eine andere wesentliche Eigenschaft der Alkohole ist, sich mit Sauerstoff zu Säuren zu verbinden: 1 Atom Alkohol verbindet sich mit 4 Atomen Sauerstoff, und 2 Atome Wasser werden ausgeschieden. Man kann deswegen annehmen, dass die Säure aus 1 Atom des Kohlenwasserstoffs des Alkohols und 4 Atomen Sauerstoff bestehe. Verbindet die Säure sich mit Basen, so wird noch 1 Atom Wasser ausgeschieden; 1 Atom Weinalkohol, 4C 12H 2O, verbindet sich mit 4 Atomen Sauerstoff zu 1 Atom Essigsäure. 4C8H4O, welche z. B. mit Kali zu 1 Atom essigsaurem Kali, K4C6H3O, sich verbindet. Werden die Alkohole mit Kalihydrat \*) erhitzt, so bildet sich dieselbe Säure. indem Wasserstoffgas sich entwickelt. Die Alkohole, und die zu ihren Gruppen gehörenden Substanzen, verbinden sich mit dem Chlor auf eine solche Weise, dass 1 Doppelatom Chlor, 2Cl, und 1 Doppelatom Wasserstoff, 2H. sich als Chlorwasserstoff ausscheiden, und in die Stelle

<sup>\*)</sup> Da das Kalihydrat die gläsernen Gefäse, worin man die Einwirkung am besten studiren kann, zu stark angreist, so wendet man ein Gemenge von gleichen Theilen Kalihydrat und Kalkerde an, welche man bis zum Glühen erhitzt hat.

des Doppelatoms Wasserstoff ein Doppelatom Chlor tritt. Brom und Jod verhalten sich ähnlich wie Chlor, doch sind ihre Verbindungen minder zahlreich und weniger studirt. Nimmt man die Eigenschaft, Aetherarten zu bilden, als den wesentlichen Charakter eines Alkohols an, so gehört auch das Glycerin (Oelsüss) zu den Alkoholen; auf jeden Fall ist es für das Studium desselben, so wie für das des Essiggeistes, sehr erleichternd, wenn man sie mit den Alkoholarten abhandelt. Mit Bestimmtheit darf man erwarten, dass noch mehrere Substanzen, die zu den Alkoholen gehören, entdeckt werden, welches um so größern Werth haben wird, da man dadurch viele Verbindungen, welche jetzt vereinzelt stehen, in einen wissenschaftlichen Verband bringen kann.

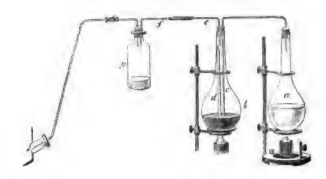
Bei jeder Gruppe wird zuerst der Kohlenwasserstoff des Alkohols, dann der Alkohol selbst, dann die Aetherarten desselben, darauf der Aether, und dann die Säure und die Oxyde der Gruppe abgehandelt werden, und zuletzt die Verbindungen, welche durch die Einwirkung von Chlor, Brom u. s. w. auf die Substanzen der Gruppen entstehen; beim Wein- und Holzalkohol werden die letzteren zusammen abgehandelt werden, weil bei diesen ein Uebergang aus der einen Gruppe in die andere Statt findet.

## Gruppe des Weinalkohols. Das Aetherin.

217. Das Aetheringas erhält man am leichtesten, Darstellung wenn man Schwefelsäure bei einer Temperatur von 160° des Aetherins, wenn man Schweielsaure der einer Temperatur von 100° um die Theorie und etwas darüber auf Alkohol einwirken; lässt der Al- derselben zu kohol, 4C12H2O, zerfällt dabei in Aetheringas, 4C8H, und Wasser, 4H2O. Die Theorie der Darstellung desselben kann man am besten studiren, wenn man in einem Kolben a Alkohol bis zum Kochen erhitzt, so dass die Dämpfe desselben in die Flüssigkeit des Kolbens d einströmen: diese besteht aus Schwefelsäure, welché man mit so viel Wasser versetzt hat, dass sie bei 160° bis 165°

studiren,

kocht. Auf 100 Theile englische Schwefelsäure nimmt man 30 Theile Wasser; man erhitzt sie bis einige Grad tiber 160°, und erhält sie bei dieser Temperatur während der Operation. Der Kolben steht in einem Sandbade. Nachdem zuerst ein Theil Wasser durch den Alkohol ausgetrieben worden ist, entwickelt sich aus allen Theilen



der Flüssigkeit das Aetheringas und Wassergas in Blasen, und zwar in dem Verhältnis, wie das Alkoholgas einströmt und von der Flüssigkeit absorbirt wird; ein Theil Alkoholgas, welcher nicht mit der Flüssigkeit bei einem starken Einströmen der Dämpfe in Berührung gekommen ist, und das Wassergas verdichten sich in der Flasche g. Aether bildet sich nur sehr wenig, und ein saurer Körper fast gar nicht. Das Gas fängt man in einem Gasbehälter auf.

um es in größerer Quantität zu erhalten. Um schnell und bequem Aetheringas darzustellen, wendet man blos den Kolben d, die Flasche g und das Entbindungsrohr an. In den Kolben gießt man ein Gemenge von 4 Theilen Schweselsäure und 1 Theil Alkohol, und stellt ihn so weit in ein Sandbad, als die Flüssigkeit reicht. Man erhitzt das Gemenge allmählig, indem man sich insbesondere im Beginn vor dem Steigen desselben hüten muß; später geht die Entwickelung ruhig vor sich, so daß man über der Spirituslampe so viel Gas entwickeln kann, als in einen Gasbehälter hinein-

geht. Außer Aetheringas und Wasser erhält man bei dieser Darstellungsweise, indem ein Theil Alkohol und Schwefelsaure sich zersetzt, als Nebenproducte: schwefelichte Säure, Kohlensäure, schweres Weinöl, welches ganz, und Aether, welcher zum Theil mit dem Wasser in der Flasche g sich verdichtet, und einen schwarzen Rückstand (Thiomelansäure, 80C 48H 3S 20O), welcher im Kolben Kleinere Quantitäten dieses Gases fängt zurück bleibt. man in Cylindern, größere in Gasbehältern auf \*). Um es von anderen Substanzen, besonders von Aether zu reinigen, leitet man es zuerst durch concentrirte Schwefelsäure, und dann durch eine Kaliauflösung, wozu man den Apparat y benutzt, welchen man bei der Analyse von kohlenstoffhaltigen Verbindungen anwendet (s. 153.). Auf die Bildung des Aetherins vermittelst Schwefelsäure und Alkohol werde ich bei der Theorie der Aetherbildung wieder zurfickkommen.

218. Beim Zutritt der Luft angezündet, brennt die-Eigenschaften. ses Gas mit einer stark leuchtenden Flamme. Hat man



das Gas in gläsernen Cylindern aufgefangen, so gießt man sogleich, nachdem man es entzündet hat, Wasser in den Cylinder,
um das Gas heraus zu treiben;
vor dem Gasbehälter zündet man
es nach gewöhnlicher Weise an.
Bei der atmosphärischen Luft wird
ausführlicher gezeigt werden, daß
bei den Verbrennungsprocessen,
durch die wir uns Licht verschaf-

\*) Mit dem Kohlenwasserstoffgas entwickelt sich zugleich, besonders wenn man mehr Alkohol angewendet hat, als ich angegeben habe, außer der schweflichten Säure noch Aether. Wenn man das Kohlenwasserstoffgas verbraucht hat, so bleibt der Aether größtentheils in dem Wasser, welches im Gasbehälter enthalten

fen, dieses Gas gebildet wird, und dass das leuchtende Vermögen des sogenannten Gaslichtes größtentheils von der größeren Quantität, die es von dieser Gasart enthält, abhängig ist.

Durch stark glühende Röhren geleitet, wird dieses

Gas in Kohle, die sich absetzt, und in Grubengas (2C u. 2C8H), und, wenn sie weißglühen, in Kohle und Wasserstoffgas zerlegt; dieselbe Zersetzung bewirkt der electrische Funke. Ein Maass Kohlenwasserstoff giebt Kohle, die sich absetzt, und 2 Maass Wasserstoffgas. Mengt man 2 Maass Chlorgas und 1 Maais Kohlenwasserstoffgas, und entzündet das Gemenge schnell, so verbinden sich Chlor und Wasserstoff mit einander, und die Kohle wird als ein dicker Rauch ausgeschieden. Wenn man 3 Maass Sauerstoffgas mit 1 Maass dieses Gases mischt, und das Gemenge verbrennen lässt, so erhält man 2 Maass Kohlensäure und tropfbar-flüssiges Wasser. Zu dieser Verbrennung bedarf man einer besonderen Vorrichtung, weil, wenn das Gemenge sich auf einmal verbindet, die Explosion so heftig ist, dass die stärksten Gefässe, die man gewöhnlich zu solchen Versuchen anwendet, zertrümmert werden. Man muss daher auch zu den gewöhnlichen Detonationsversuchen, welche man mit dieser Gasart anstellt, die Cylinder, ehe man das Gemenge entzündet, mit Tüchern umwickeln. Will man es mit atmosphärischer Luft detoniren lassen, so muís man 1 Maaís der Gasart und 15 Maaís Luft anwenden. Aus diesen Zersetzungen folgt, dass

Zusammensetzung.

1 M. Aetheringas (sp. G. 0,9814) = \begin{cases} 1 M. Kohlenstoffgas 0,8438 \\ 2 M. VVasserstoffgas 0,1376 (2.0,0688). \end{cases}

Der Rechnung nach beträgt demnach das spec. Gewicht desselben 0,9814; durch directe Wägungen hat man es

ist, aufgelöst zurück. Will man denselben Gasbehälter nachher zu Versuchen mit Sauerstoffgas anwenden, so muß man ihn mehrere Male mit Wasser ausspülen, denn sonst mengt sich der im Wasser aufgelöste Aether mit dem Sauerstoffgase, und es entsteht ein sehr gefährliches detonirendes Gemenge. zu 0,9852 gefunden. Dem Gewichte nach besteht es aus 85,96 Kohlenstoff und 14,04 Wasserstoff.

Das Aetheringas bildet sich außerdem, wenn man viele vegetabilische oder animalische Substanzen durch eine erhöhte Temperatur zersetzt, z.B. bei der Destillation der Steinkohle, wenn man Oel durch ein glühendes Rohr leitet, und bei andern Zersetzungen.

Schweres Weinöl.

219. Das schwere Weinöl, welches bei der Darstellung des Aetheringases durch Erhitzen eines Gemenges von Schwefelsäure und Alkohol sich mit den Wasserdämpfen in der Vorlage b (s. 206.) verdichtet, erhält man am besten, wenn man auf 24 Theile Schwefelsäure 1 Theil wasserfreien Alkohol nimmt, und die Flüssigkeit der Destillation unterwirft. Man erhält es gleichfalls, wenn man krystallisirte ätherschweselsaure Salze so viel als möglich getrocknet der Destillation unterwirft, z. B. ätherschwefelsaure Baryterde, Kalkerde, oder basisches ätherschwefelsaures Bleioxyd. Durch Waschen mit Wasser kann man es von schweflichter Säure. Schwefelsäure. Alkohol und Aether reinigen; unter der Glocke der Luftpumpe, neben einer Schaale mit Schweselsäure, verdampsen die letzten anhängenden Verunreinigungen und das Wasser. Es ist sehr wenig in Wasser, leichter in Alkohol und Aether löslich, hat einen eigenthümlichen Geruch, und sein Geschmack gleicht etwas dem der Pfessermünze. Das specifische Gewicht desselben beträgt 1,133; es besteht aus 8C18H1O2S.

Da man Kalium mit dem gereinigten Weinöl bei der gewöhnlichen Temperatur, ohne dass es zersetzt wird, in Berührung lassen kann, so ist kein beigemengtes Wasser darin enthalten. Legt man zu der Substanz, welche mit der Schweselsäure verbunden ist, noch 1 Atom Wasser (2H1O) binzu, so hat sie die Zusammensetzung des Aethers. Da man diese Substanz nicht isoliren, auch nicht mit andern Säuren verbunden darstellen kann, so ist es bis jetzt noch schwer, sich eine richtige Vorstellung von der

Zusammensetzung des Weinöls zu machen; sie scheint aber eine bestimmte Verbindung zu sein, da man sie stets auf dieselbe Weise zusammengesetzt gefunden hat. Wasserfrei läfst sie sich ohne Zersetzung überdestilliren; sie kocht bei 280°. In der Flüssigkeit, durch deren Destillation man sie gewinnt, muß sie nur in sehr geringer Menge vorkommen, da man sie als Weinöl nicht daraus abscheiden kann.

Fester und flüssiger Kohlen wasserstoff aus dem VVeinöl.

220. Weinöl zerfällt, mit Wasser übergossen, und zwar sehr rasch, wenn es damit erwärmt wird, in Aetherschwefelsäure und eine ölartige Flüssigkeit, welche sich auf der Oberfläche des Wassers ansammelt; dasselbe findet Statt, wenn man eine Basis darauf einwirken lässt, nur dass sich alsdann ein ätherschweselsaures Salz bildet. Diese Zersetzung kann zu der Vermuthung Veranlassung geben, dass das schwere Weinöl eine Verbindung der ölartigen Flüssigkeit mit Aetherschwefelsäure sei. ölartige Flüssigkeit stellt man einige Tage hindurch an einen sehr kalten Ort; es sondern sich alsdann Krystalle Man giesst nun die Masse auf ein nasses Filtrum und wäscht sie aus: hierauf stellt man das Filtrum mit dem Trichter in ein Stöpselglas. Wenn das Filtrum trocken ist, so filtrirt die flüssige Verbindung, und die Krystalle bleiben zurück; diese destillirt man über, und presst sie so lange zwischen Papier, bis sie vollständig trocken sind. Die feste Verbindung hat keinen Geschmack, erwärmt hat sie einen dem Weinöl ähnlichen Geruch; sie schmilzt bei 110°, und destillirt bei 260°, ohne sich zu zersetzen. In Wasser ist sie unlöslich, in Alkohol leicht. leichter noch in Aether löslich, aus welchem man sie beim Verdampfen in schönen Krystallen erhalten kann; sie hat ein spec. Gewicht von 0,980.

Die flüssige Verbindung hat einen eigenthümlichen, aromatischen Geruch und ein spec. Gewicht von 0,921. Sie ist durchsichtig und farblos, destillirt bei 280°, und wird bei —35° fest.

Beide Substanzen enthalten in 100 Th. 85,96 Kohle und 14,04 Wasserstoff, sind also genau so zusammengesetzt, wie das gasförmige Aetherin.

Wenn man Alkohol mit Zinkchlorur destillirt, des-Kohlenwassersen Auflösung man so lange eingedampft hat, bis es anfängt sich zu verflüchtigen, so zerfällt er bei einer Temperatur jenseits 220° in Wasser und in zwei ölartige Verbindungen, wovon die eine, welche unter 100° kocht, aus 4C9H besteht; in gasförmigem Zustande beträgt das spec. Gewicht 3,96. Die andere kocht bei ungefähr 300°, ist durch Einwirdickflüssig, schwach gelblich gefärbt, und wird durch Schwe-kung von Zinkfelsäure etwas zersetzt; sie besteht aus 4C7H. Ein Oel (das stisse Weinöl) mit ähnlichen Eigenschaften, bleibt bei der Rectification des rohen Aethers, welchen man mit Kalkmilch versetzt hat, auf der Oberfläche der zurückbleibenden wässerigen Flüssigkeit zurück; wenn man diese bei der Rectidestillirt, so geht es mit dem Wasser über, auf dessen fication des rohen Aethers. Oberfläche es sich ansammelt. Das rohe Oel hat ein spec. Gewicht von 0,917, durch Schwefelsäure wird es zersetzt, an der Luft wird es dickflüssig, bei 280° fängt es an zu kochen, und der Kochpunkt steigt bei der Destillation bis über 300°; es ist demnach wahrscheinlich ein Gemenge. Wenn man es einige Mal über Kalkerde, und dann über Kalium rectificirt, so erhält man eine bestimmte Verbindung, welche ein spec. Gewicht von 0,987 hat und bei 280° kocht: es ist

1 M. des gasf. Oels (spec. Gew. 9,528) = 10 M. Kohlenstg. u. 16 M. VV asserstg. Der Luft ausgesetzt, zieht es sehr rasch Sauerstoff an, indem es dickflüssig wird. Das rohe Oel ist in ungefähr 9 Theilen wasserfreiem Alkohol löslich. Weder von diesen Verbindungen, noch von den vorhergehenden, ist das Verhalten zum Chlor, zu den Säuren u. s. w., studirt worden, und erst, wenn dieses, was zu interessanten Resultaten führen kann, geschehen ist, kann man sich über die Natur derselben eine richtige Vorstellung machen.

stoffarten erhalten

chlorür auf Alkohol.

## Alkohol.

Destillation aus geistigen Getränken.

221. Die berauschende Eigenschaft des Weines, des des Alkohols Branntweins, des Bieres und verschiedener anderer Getränke rührt von einer chemischen Verbindung her, welche durch Destillation sich von dem Wasser und den tibrigen Substanzen, die sich in diesen Getränken befinden, trennen lässt. Man nennt diese Substanz Alkohol. stillirt man z. B. starkes Bier in einer Retorte mit Vorlage, bis ein Zehntel der Flüssigkeit übergegangen ist, und setzt zu der übergegangenen Flüssigkeit ein Salz hinzu, z. B. trocknes kohlensaures Kali, welches nicht vom Alkohol, aber vom Wasser aufgelöst wird, und dadurch dem wasserhaltigen Alkohol das Wasser entzieht, so bilden sich zwei Flüssigkeiten, wovon die obere, also die leichtere, Alkohol, und die untere eine Auflösung des angewandten Salzes in Wasser ist. Auf diese Weise kann man leicht den Alkohol in Getränken nachweisen. und ihren Gehalt daran bestimmen. Wie der Alkohol durch den Gährungsprocess erzeugt wird, werde ich gleich nachher, und wie er bis zu dem Grad von Reinheit, wie er in dem Handel vorkommt, dargestellt wird, werde ich späterhin bei der Darstellung der Getränke weitläufig anführen. Man kann ihn käuflich so rein erhalten, dass er dem Maasse nach nur noch 10 bis 12 p. C. Wasser enthält. Dieses Wasser kann man nur davon trennen, wenn man eine Substanz hinzusetzt, womit sich das Wasser chemisch verbinden kann. Am besten wendet man dazu Chlorcalcium an, welches man vorher, um alles Wasser davon auszutreiben, bis zum Schmelzen erhitzt hat. Das Chlor-Wasserfreier calcium wird gröblich zerstossen und mit einem gleichen Gewicht käuflichen, wässerigen Alkohols, welcher 90 p.C. wasserfreien Alkohol enthält, in dem Gefäss, worin man die Destillation vornehmen will, übergossen. Eine Zeit lang lässt man beide Substanzen auf einander wirken, und nimmt alsdann die Destillation in einem Kolben mit einem

Alkohol.

Abkühlungsapparat vor, wie ich ihn gleich bei der Aetherdarstellung anführen werde, wenn man kleinere Quantitäten, oder in einer Retorte mit Vorlage, wie bei der Darstellung der Salpetersäure, wenn man größere Mengen darstellen will; von dem angewandten Alkohol destillirt man die Hälfte ab. Der wasserfreie Alkohol hat ein spec. Gewicht von 0,7947 bei 15°; ist aber der destillirte Alkohol schwerer, so muss man ihn noch einmal mit Chlorcalcium destilliren. Größere Quantitäten stellt man sehr bequem dar, wenn man in eine Destillirblase ungelöschten Kalk hineinschüttet, darauf eine gleiche Gewichtsmenge von käuflichem, concentrirtestem Alkohol gießt und damit eine Zeit lang stehen lässt. Der Kalk verbindet sich allmälig mit dem Wasser des Alkohols, den man, wenn man ihn hernach damit destillirt, ganz wasserfrei erhält. Der Alkohol, welcher mit Kalk dargestellt wird, hat einen unangenehmen, von einer fremden Beimengung herrührenden Geruch. An Alkohol geht außerdem etwas verloren, weil sich die Wärme bis in die Mitte der großen Masse nicht gehörig verbreitet; mit der Kalkerde geht der Alkohol jedoch keine Verbindung dabei ein. Den wasserfreien Alkohol pflegt man in dem gewöhnlichen Leben absoluten Alkohol zu nennen.

222. Der wasserfreie Alkohol ist farblos und dünn- Eigenschaften flüssiger als Wasser; beim mittleren Barometerstande kocht des Alkohols. er bei 78,41. Das spec. Gewicht des gasförmigen Alkohols hat man zu 1,6133 gefunden. Selbst bis zu einer Temperatur von - 72° erkaltet, wird er nicht fest. Mit Kupferoxyd verbrannt, hat man ihn in 100 Theilen zusammengesetzt gefunden aus 52,65 Kohlenstoff, 12,90 Was- Zusammenserstoff. 34.45 Sauerstoff. Berechnet man hiernach das spec. Gewicht des Alkoholdampfes und die Zusammensetzung dem Maasse nach, so besteht

$$1 \text{M. Kohlenstoffgas} = 0,8438 \\ 3 - \text{VV}_{asserstoffgas} = 0,2064 = 3.0,0688 \\ \frac{1}{3} - \text{Sauerstoffgas} = 0,5513 = \frac{1,1026}{2}.$$

Alkohol und VVasser.

223. Der freien Luft ausgesetzt, zieht der wasserfreie Alkohol Wasser daraus an: wird er mit Wasser gemengt, so entsteht eine Temperaturerhöhung, und die Flüssigkeiten verdichten sich. Es folgt daraus, dass zwischen dem Alkohol und dem Wasser eine Anziehung Statt findet: ob diese Anziehung von einer chemischen Verwandtschaft herrühre, oder von der Auflösung der beiden Flüssigkeiten gegen einander, hat sich noch nicht mit Bestimmtheit ermitteln lassen. Wasser und Alkohol lassen sich in jedem Verhältniss mit einander mischen. Der Branntwein ist eine solche Auflösung, deren Werth sich nach dem Gehalt an Alkohol richtet. Da der Alkohol leichter als Wasser ist, so kann man aus dem spec. Gewicht der Flüssigkeit den Gehalt an Alkohol bestim-Da aber durch die Verdichtung, welche bei der Mengung von Alkohol und Wasser, und durch die Ausdehnung, welche beim Alkohol und Wasser durch die Wärme Statt findet, die Bestimmung des Alkoholgehaltes, z. B. im Branntwein, aus dem spec. Gewichte sehr verwickelt wird, so werde ich hierauf in der Abtheilung, worin die chemische Analyse abgehandelt wird, weitläufig zurückkommen. Gewöhnlicher Branntwein enthält 30 bis 52 p. C. Alkohol, der rectificirte Weingeist (spiritus vini rectificatus) 55 bis 56 p. C., der höchstrectificirte (rectificatissimus) 81 bis 85 p. C., der alkoholisirte (alcoholisatus) 91 bis 95 p. C. Alkohol.

Verbindungen des Alkohols.

224. Der Alkohol verbindet sich auf ähnliche Weise, wie das Wasser, mit verschiedenen Substanzen, insbesondere mit Salzen, z. B. mit Chlorcalcium, mit salpetersaurer Kalkerde. Er löst auf dieselbe Weise, wie das Wasser, Gasarten auf, und von den meisten mehr als das Wasser. Viele Substanzen, welche im Wasser unlöslich sind, sind im Alkohol löslich. Es ist in dieser Hinsicht der Alkohol ein wichtiges Mittel, um Substanzen von fremden Beimengungen zu trennen, sie rein darzustellen und krystallisiren zu lassen. Dieses Verhalten

des Alkohols wird am besten bei den Substanzen, bei welchen er benutzt wird, angeführt.

Die zusammengesetzten Aetherarten.

Durch Einwirkung von Säuren auf Alkohol entstehen zwei Reihen von Verbindungen, wovon die eine aus indifferenten Körpern, die andere, bei welcher die doppelte Menge Säure in die Verbindung eingeht, aus Säuren besteht; einige Säuren, wie die Oxalsäure, bilden die neutrale und die saure, andere, z. B. die Essigsäure, nur die indifferente, andere, z. B. die Schwefelsäure, nur die saure. Die indifferenten Verbindungen bilden sich, indem 1 Atom Säure sich mit 4C12H2O, welches also l Atom Alkohol entsprechen würde, verbindet. Aus dieser Verbindung scheidet sich 1 Atom Wasser aus, so dass in der Verbindung 4C10H1O enthalten sind; und die sauren bilden sich, indem 1 Atom Säure sich mit 1 Atom der indifferenten Verbindung vereinigt.

Die indifferente Verbindung der Oxalsaure, C, be- Die Zusamsteht also aus 4C10H1O+E, die saure aus 4C10H1OE +HC, und die Salze derselben aus 4C10H1OC+RC, indem mit R 1 Atom irgend eines Metalles bezeichnet wird. Wirkt eine Wasserstoffsäure auf den Alkohol ein. so scheiden sich 2 Atome Wasser aus: ist es z. B. Chlorwasserstoffsäure, 2H2Cl, so bildet sich 4C10H2Cl. Vergleicht man die Aetherarten mit anderen Verbindungen der Säuren, so findet man, dass sie in ihrer Zusammensetzung mit den Ammoniakverbindungen ganz überein-Oxalsaures Ammoniak (ohne Krystallisationswasser) besteht aus 2N8H1O+C, die saure Verbindung aus 2N8H1OE+HE, und wenn man Chlorwasserstoffsäure mit Ammoniak verbindet, so erhält man 2N8H2Cl (Salmiak). Die Ammoniakverbindungen zei- ist wie die gen wiederum die größte Aehnlichkeit mit denen des der Ammo-Kaliums, und da diese Verbindungen gleiche Krystallform

mensetzung der Aetherarten

niakverbindungen,

haben, so liegt in den Ammoniakverbindungen an derselben Stelle, wo in der Kaliumverbindung das Kalium liegt, 2N8H. Diese Gruppe hat man Ammonium genannt, weil sie in allen Ammoniakverbindungen dem Kalium sich ähnlich verhält; und aus demselben Grunde nennt man bei den zusammengesetzten Aetherarten die Gruppe 4C10H Aethyl (Aetherstoff), weil sie sich wie das Ammonium, oder wie ein Metall, in ihren Verbindungen ver-Auch liegt diese Gruppe an derselben Stelle, wo das Ammonium oder das Metall liegt, doch hat man noch keine Uebereinstimmung irgend eines Salzes mit einer Aetherart in der Krystallform gefunden; die Aethylgruppe nimmt wahrscheinlich einen anderen Raum ein, als das Ammonium, oder als irgend ein Metall. Verfolgt man die Analogie zwischen den Aetherarten und den Ammoniaksalzen weiter, so wird auf dieselbe Weise, wie die Gruppe 2N8H1O in Ammoniak 2N6H, und in Wasser 2H1O sich zerlegt, die Gruppe 4C 10H 1O sich in 4C8H Aetherin und 2H1O zerlegen lassen. Daraus, dass die Gruppe 4C10H1O wie ein Metalloxyd, und 4C10H wie ein Metall in Verbindungen eingeht, folgt nicht nothwendig, dass Ammonium und Aethyl isolirt dargestellt werden können, oder überhaupt als selbstständige Verbindungen existiren; aus den Thatsachen selbst folgt nur, dass ein Körper, welcher in Ammoniak und Wasser zerlegt und darin dargestellt werden, oder der in Aetherin und Wasser zerlegt werden kann, sich gegen die Säuren wie ein Metalloxyd verhalte. Was die Wasserstoffsäuren anbetrifft. so verhalten sie sich zum Ammoniak und zum Aetherin wie das Wasser, welches selbst eine Wasserstoffsäure ist.

lässt sich bei den meisten dem Maasse

Die meisten zusammengesetzten Aetherarten lassen sich ohne Zersetzung destilliren, so dass man ihr spec. nach angeben. Gewicht im gasförmigen Zustande bestimmen kann; bei den meisten sind in einem Maass derselben 1 Maass Kohlenstoffgas, 21 Maafs Wasserstoffgas, 1 Maafs Sauerstoffgas und die Säure enthalten. Beim Oxaläther und dem Kohlensäureäther sind in einem Maass 2 Maass Kohlenstoffgas,

5 Maass Wasserstoffgas, 1 Maass Sauerstoffgas und die Zersetzung Säure enthalten. Mit einer Kaliauflösung gekocht, werden fast alle zersetzt: sie nehmen das eine Atom Wasser wieder auf. Alkohol bildet sich, und die Säure verbindet sich mit dem Kali. Die Aetherarten, deren Zusammensetzung angeführt werden wird, sind nicht allein mit Kupferoxyd verbrannt, sondern auch noch auf diese Weise entweder durch Kali oder andere Mittel zersetzt worden. Obgleich die Aetherarten wie die Ammoniakverbindungen zusammengesetzt sind, so ist die Art, wie sie sich bilden, und wie die Bestandtheile darin mit einander verbunden sind, eigenthümlich, so dass sie zu besonderen Betrachtungen führt, welche ich gleich nachher ansühren werde.

desselben durch Kali.

Die meisten dieser Aetherarten sind nur in wissenschaftlicher Hinsicht von Wichtigkeit; der Essigäther, der Salpeteräther und Salzäther werden als Arzneimittel, der Essigäther und Butteräther zur Darstellung, von Franzbranntwein und Rum angewendet.

225. 1) Oxaläther. 4C10H1O+C(C=Oxal-Oxaläther. säure). Den Oxaläther stellt man am reinsten und leich- Darstellung. testen dar, wenn man 1 Theil Oxalsäure, welche man an einem warmen Orte fatesciren lässt, wodurch sie 3 Theile ihres Wassergehaltes (28 p. C.) verliert, und 6 Theile wasserfreien Alkohol in einer tubulirten Retorte, durch deren Tubulus man ein Thermometer steckt, so lange destillirt, bis die Flüssigkeit 140° zeigt; dann giesst man den übergegangenen Alkohol zurück, und destillirt, bis die Flüssigkeit 160° zeigt. Die in der Retorte zurückgebliebene Flüssigkeit, welche größtentheils aus Oxaläther besteht, schüttelt man mit Wasser, welches die freie Oxalsäure auflöst. Den Aether, welcher vom Wasser nur wenig aufgelöst wird, schüttelt man mehrere Male mit Wasser, bis dieses nur noch wenig Oxalsäure aufnimmt, dann versetzt man ihn mit Bleioxyd und destillirt ihn. Die Flüssigkeit, welche nach 180° übergeht, ist reiner Oxaläther; 2 Theile Oxalsaure geben 1 Theil Aether.

Der Oxaläther ist eine ölartige, farblose Flüssigkeit von aromatischem Geruch und einem angenehm bitterlichen Geschmack; sein spec. Gewicht beträgt 1,093. Er ist wenig in Wasser, aber in allen Verhältnissen im Alkohol löslich; sein spec. Gewicht in gasförmigem Zustande ist 5.078.

Mit einer Auflösung von Kali in Wasser in Berührung, zersetzt sich der Oxaläther in Oxalsäure, welche sich mit dem Kali verbindet, und Alkohol; kann aus der Luft ganz allmählig Wasser zum Oxaläther zutreten, so scheidet sich Oxalsäure in Krystallen aus, wahrscheinlich das erste Hydrat. Setzt man eine Auflösung von Ammoniak hinzu, so bilden sich zwei Verbindungen, auf welche ich gleich nachher zurückkommen werde, nämlich das Aetheroxamid und das Oxamid.

Aetheroxalsäure.

2) Aetheroxalsäure. Löst man Oxaläther in wasserfreiem Alkohol auf, und setzt so viel von einer Auflösung von Kalihydrat in wasserfreiem Alkohol hinzu, als nöthig ist, um die Hälfte der Oxalsäure durch Kali zu sättigen, so fällt aus der Auflösung ein Salz in krystallinischen Schuppen heraus, welches fast ganz unlöslich in wasserfreiem Alkohol ist. Durch Filtriren und Auswaschen mit wasserfreiem Alkohol erhält man es rein: es ist in Wasser leicht löslich, und aus der wässerigen Auflösung nur schwierig krystallisirt zu erhalten. Setzt man Kali oder andere starke sauerstoffhaltige Basen im Ueberschuss zu Oxaläther und zu ätheroxalsauren Salzen, so werden oxalsaure Salze und Alkohol gebildet. Kalisalz kann bis 100° erhitzt werden, ohne eine Zersetzung zu erleiden. Die Zusammensetzung des Salzes wurde ermittelt, indem die durch Zersetzung gebildete Oxalsäure mit Kalkerde verbunden, und das Kali aus dem kohlensauren Kali, welches man beim Glühen des Salzes erhält, bestimmt wurde; daraus ergab sich, dass das Salz aus Oxaläther und oxalsaurem Kali (4C 10HOE +KC) ohne Krystallisationswasser bestehe.

226. Löst man dieses Salz in Alkohol auf, welchen man mit so vielem Wasser versetzt, dass er es reichlich auflöst, so kann man zuerst das beigemengte oxalsaure Kali, welches in dem verdünnten Alkohol, der das ätheroxalsaure auflöst, nicht löslich ist, durch Filtriren, und nachher das Kali vermittelst Schwefelsäure als schwefelsaures Kali trennen; die mit Wasser verdünnte Auflösung der Säure kann man mit kohlensaurer Baryterde oder Kalkerde versetzen, und daraus ätheroxalsaure Salze darstellen, welche, wenn man die Auflösung derselben im Wasserbade verdampfen lässt, aus der syrupsdicken Auflösung herauskrystallisiren. Das Barytsalz kann man durch Schwefelsäure zerlegen, und so die Säure rein abscheiden. Versucht man die Säure an andere Basen, z. B. an Kupseroxyd, zu binden, so zerlegt sie sich, indem oxalsaures Kupferoxyd gebildet wird. Eine ähnliche Zerlegung findet Statt, wenn man oxaläthersaures Kali mit Auflösungen verschiedener Metallsalze, z. B. mit schwefelsaurem Kupferoxyd, Manganoxydul, Kobaltoxyd, Zinkoxyd oder essigsaurem Bleioxyd, versetzt, und die Auflösungen erwärmt und eine Zeit lang stehen lässt; kocht man eine Auflösung von oxaläthersaurem Kali und salzsaurer Kalkerde, so bildet sich gleichfalls oxalsaure Kalkerde. Versucht man die Auflösung der Aetheroxalsäure zu concentriren, durch Abdampfen, entweder im Wasserbade oder unter der Luftpumpe, so zersetzt sie sich, und es bleibt, wenn alles Wasser verdampft ist, reine Oxalsäure in Krystallen zurück, so dass man, wenn man sie mit kohlensaurer Kalkerde versetzt, kein lösliches Salz mehr erhält. Aus dem Verhalten dieser Säure geht sehr klar hervor, dass sie aus Oxaläther und Oxalsäure besteht.

227. 3) Kohlensaurer Aether, 4C 10H 10C. Setzt Kohlensaurer man in einer tubulirten Retorte mit Vorlage zu Oxaläther, welchen man erwärmt, so lange Natrium hinzu, als noch eine Einwirkung Statt findet, so entweicht Kohlenoxydgas, in der Vorlage verdichtet sich etwas kohlensaurer

Aether.

Aether, und in der Retorte bleibt eine dunkelrothe Masse zurück; zu dieser setzt man Wasser. Der Aether scheidet sich aus und sammelt sich auf der Oberfläche der Flüssigkeit an; man destillirt sie so lange, als noch Aether übergeht. Diese Auflösung enthält hauptsächlich nigrinsaures Natron; die Nigrinsäure ist schwarz, in Wasser unlöslich, Den Aether wäscht man mit in Alkohol leicht löslich. Wasser, und nachdem man ihm durch Chlorcalcium das beigemengte Wasser entzogen, destillirt man ihn für sich. Er hat ein spec. Gew. von 0,975, und riecht entfernt wie Oxaläther: er kocht bei 125° bis 126°. Im gasförmigen Zustande beträgt sein spec. Gewicht 4,1. Durch eine Auflösung von Kali in Alkohol wird er in der Kälte nicht zersetzt; damit erwärmt, wird er zersetzt, indem Alkohol und kohlensaures Kali sich bilden. Gieht er mit Ammoniak versetzt ein in Wasser sehr schwer lösliches Pulver, Oxamid, so enthält er noch Oxaläther.

Aetherkohlen-

228. 4) Aetherkohlensäure. Leitet man Kohlensäure in eine Auflösung von geschmolzenem Kali in Alkohol, so bildet sich ein reichlicher Niederschlag, welcher, wenn man die Flüssigkeit gut erkaltet hat, aus ätherkohlensaurem Kali, kohlensaurem und saurem kohlensauren Kali besteht. Setzt man Aether zur Flüssigkeit hinzu, so enthält dieser das gelöste ätherkohlensaure Kali. Die Salze übergießt man mit absolutem Alkohol, welcher das ätherkohlensaure Kali auflöst, das man aus der filtrirten Auflösung durch Aether wieder fällt. Man filtrirt es und trocknet es rasch. Es bildet weiße Blättchen, welche erhitzt mit Flamme brennen. Mit Wasser zersetzt es sich sogleich in saures kohlensaures Kali und Alkohol. Es besteht aus 4C10H1OC+KC, ist also dem ätheroxalsauren Kali analog zusammengesetzt.

Aetherschwefelsäure. 229. 5) Aetherschwefelsäure. Die Aetherschwefelsäure erhält man, wenn man zu 1 Th. wasserfreien Alkohol 2 Th. concentrirte Schwefelsäure allmählig hinzusetzt; die Säure sättigt man mit kohlensaurem Baryt. Die

unveränderte Schwefelsäure verbindet sich mit der Baryterde zu einem unlöslichen, die Aetherschwefelsäure zu einem löslichen Salze; die Auflösung desselben fällt man genau mit Schwefelsäure. Unter der Luftpumpe kann man die Auflösung der Säure bis zu einem specifischen Gewichte von 1,319 concentriren. Sie ist in diesem Zustande ölartig, farblos und von stark saurem Geschmack. Versucht man sie stärker zu concentriren, so zersetzt sie sich; durch Kochen wird sie sogar im verdünnten Zustande zerlegt.

230. Die ätherschwefelsauren Salze erhält man, wenn Aetherschweman die Auflösung der ätherschwefelsauren Baryterde mit felsaure Salze. löslichen schwefelsauren Metallsalzen fällt, oder die Basis in der Säure auflöst: sie sind ohne Ausnahme in Wasser, die meisten auch in Alkohol löslich. Das Kalisalz und das Barytsalz krystallisiren in schönen großen Krystallen; den größten Theil der Salze kann man krystallisirt erhalten. Erhitzt zersetzen sich diese Salze, das Barytsalz schon vor dem Kochpunkte des Wassers. Durch Chlor wird die ätherschwefelsaure Baryterde nicht zersetzt. Das krystallisirte Kalisalz besteht nach verschiedenen ge-

nauen Untersuchungen aus KS+4C10H1OS.

231. 6) Aetherphosphorsäure. Mischt man Aetherphosgleiche Theile Phosphorsäure, welche so concentrirt angewandt werden muss, dass sie dickslüssig ist, und wasserfreien Alkohol, erhält die Flüssigkeit einige Minuten bei 80°, und verdünnt sie am andern Tage mit der achtfachen Menge Wasser, so erhält man, wenn man sie mit kohlensaurer Baryterde sättigt und filtrirt, nachdem man sie eine Zeit lang, um den überschüssigen Alkohol zu verjagen, gekocht hat und bis 70° hat erkalten lassen, beim Erkalten der Auflösung ätherphosphorsaure Baryterde in Krystallen. 100 Theile Wasser lösen 9,3 Theile Salz bei 40° auf; bei dieser Temperatur ist nämlich die Löslichkeit des Salzes am größten. In Alkohol und Aether ist a unlöslich. Man kann es fast bis zur Rothglühhitze er-

phorsaure.

hitzen, ohne dass es zersetzt wird; es verliert dabei nur Krystallisationswasser, 12H. Bei der Rothglühhitze wird es zerlegt, und giebt kaum Spuren von Alkohol und Aether; es verhält sich in dieser Hinsicht dem ätherschwefelsauren Baryt ähnlich. Das Silber-, Quecksilber-, Bleiund Kalisalz kann man, da sie in Wasser löslich sind, durch Fällen einer Auflösung des Barytsalzes mit Auflösungen des schweselsauren Salzes dieser Basen erhalten.

Zusammensetzung der ätherphosphorsauren Salze. 232. In der ätherphosphorsauren Baryterde, deren Zusammensetzung durch eine Analyse ermittelt worden ist, und in den andern ätherphosphorsauren Salzen, verhält sich der Sauerstoff der Basen zu dem der Phosphorsäure wie 3:5, also wie in den basischen phosphorsauren Salzen, so dass hier ein ganz anderes Verhältnis eintritt, als bei den anderen sauren, zusammengesetzten Aetherarten. Die ätherphosphorsauren Salze verhalten sich unstreitig den gewöhnlichen phosphorsauren Salzen ähnlich, in welchen 2 Atome Basis und 1 Atom Wasser mit 1 Atom Säure, (2R+1H)+P, verbunden sind, so dass die Zusammensetzung des Barytsalzes durch (2Ba+4C10H1O)+P anzugeben ist, oder wenn phosphorsaurer Aether darin enthalten ist, durch 2·(3Ba+P)+(3·4C10H1O+P).

Aetherphosphorsäure mit essigsaurem Kali destillirt, giebt Essigäther, woraus folgt, dass die Aetherphosphorsäure der Aetherschwefelsäure, und nicht der Isaethionsäure analog zusammengesetzt ist.

Eigenschaften der Aetherphosphorsäure. 233. Die Aetherphosphorsäure erhält man durch die Zerlegung des ätherphosphorsauren Baryts mit Schwefelsäure; abgedampft unter der Luftpumpe, erhält man sie als syrupsdicke Flüssigkeit. In einer concentrirten Auflösung bilden sich kleine Krystalle; in Wasser aufgelöst, kann man sie, ohne daß sie sich zersetzt, kochen. Im concentrirten Zustand erhitzt, giebt sie zuerst Alkohol und Aether, dann Kohlenwasserstoff, und Kohle und Phosphorsäure bleiben zurück. Mischt man gleiche Theile concentrirte Phosphorsäure und Alkohol bei einer nie-

drigen Temperatur, oder erhitzt man das Gemenge bis zum Kochen, so ist die Menge der gebildeten Aetherphosphorsäure nicht merklich verschieden.

234. 7) Salpeteräther, 4C10H10 N(N=salpe- Salpeteräther. trichte Säure). Den Salpeteräther erhält man am bequemsten, wenn man in einen langen, dünnen Cylinder, durch einen Trichter, welcher bis auf den Boden geht, dem Maasse nach zuerst 3 Theile wasserfreien Alkohol, oder 3,3 Theile Alkohol von 90 p. C., dann 1 Theil Wasser, und darauf 2 Theile rauchende Salpetersäure giesst. Wenn man das Glasrohr des Trichters so enge wählt, dass in demselben keine Mischung der Flüssigkeiten Statt finden kann, so erhält man die drei Substanzen in drei sehr sichtlich von einander getrennten Schichten. Lässt man den Cylinder an einem kalten Orte ruhig stehen, so löst sich ganz allmählig die Säure und der Alkohol in der Wasserschicht auf; sie wirken auf einander, die Salpetersäure giebt an einen Antheil Alkohol Sauerstoff ab, wodurch Wasser und Kohlensäure, die entweicht, gebildet werden, und sind in salpetrichte Säure umgeändert, die sich mit einem anderen Antheil Alkohol zu Salpeteräther verbindet, welcher, da er leichter als Wasser ist, im Wasser in die Höhe steigt, so dass stets neuer Alkohol zur Salpetersäure kommen kann. Nach einer oder zwei Wochen ist die Einwirkung vollendet, und man hat im Cylinder zwei Schichten, wovon die obere der Aether ist. Durch sehr vorsichtiges Schütteln kann man die Operation etwas beschleunigen, doch geschieht dieses stets mit Gefahr, weil, wenn zu viel Salpetersäure und Alkohol mit einander in Berührung kommen, eine so heftige Einwirkung Statt findet, dass die Flüssigkeit aus dem Gefässe herausgeworsen wird. Wegen dieser hestigen Einwirkung ist auch eine andere Darstellungsmethode, nämlich entweder Alkohol, Schwefelsäure und geschmolzenen Salpeter, oder verdünnte Salpetersäure mit Alkohol zu destilliren, weniger vortheilhaft. Will mangröße re Mengen davon darstellen, so nimmt man mehrere Cylinder;

die Cylinder verschliesst man, da der Aether sehr flüchtig ist, mit einem Kork, worin sich ein Rohr mit einer engen Oeffnung befindet. Den Aether trennt man mit einer Kautschuckpipette oder einem Scheidetrichter von der sauren Flüssigkeit, und schüttelt ihn mit einer sehr verdünnten Auflösung von Kali in Wasser, bis er das Lackmuspapier nicht mehr röthet.

Eigenschaften desselben.

Den Salpeteräther, wenn man ihn vorsichtig bei einer niedrigen Temperatur überdestillirt, erhält man farblos und von eigenthümlichem süßen, stechenden Geschmack. Er hat im flüssigen Zustande ein spec. Gewicht von 0.886, im gasförmigen von 2,627, riecht den Borsdorfer Aepfeln ähnlich, kocht bei 21°, und ist nur in 48 Theilen löslich. Er zersetzt sich allmählich, indem Stickstoffoxyd sich entwickelt; sehr rasch, wenn Wasser oder eine Basis, z. B. Kalkerde gegenwärtig ist, wobei eine Säure, welche Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff enthält, aber nicht Essigsäure sich bildet.

Darstellung ter Säure und Alkohol.

235. Am leichtesten erhält man den Salpeteräther, aus salpetrich- wenn man salpetrichte Säure in verdünnten Alkohol leitet. In der Flasche a (s. 217.) erwärmt man, vermittelst eines Wasserbades, 1 Th. Stärke und 10 Th. Salpetersäure von 1,3 spec. Gewicht; durch das Rohr e strömt die salpetrichte Säure in den verdünnten Weingeist der Flasche b, welcher von Alkohol 60 p. C. enthält. Es wird, indem die Säure sich mit dem Alkohol verbindet, so viel Wärme frei, daß der Aether nicht allein überdestillirt, sondern man auch die Flasche abkühlen muß. Das Rohr e ist mit dem Rohr i des Abkühlungsapparats, der bei der Aetherdarstellung angeführt werden wird, verbunden. diese Weise dargestellte Aether hat ein spec. Gewicht von 0,947, und kocht bei 16°4. Mit einer Auflösung von Kali in Alkohol versetzt, zersetzt er sich ohne Bräunung mit dem Kali, indem salpetrichtsaures Kali und Alkohol sich bilden, während der nach der ersten Methode bereitete sich bräunt, welches von beigeméngtem Aldehyd herrühren kann.

Eine Auflösung von Salpeteräther in Weingeist, die man am zweckmässigsten bereitet, wenn man zu 8 Theilen wasserfreiem Alkohol 1 Theil reinen Salpeteräther setzt, wird als Arzneimittel angewandt. Eine ähnliche Auflösung erhält man, wenn man 4 Theile höchstrectificirten Weingeist mit 1 Theil Salpetersäure so lange destillirt, bis 31 Theile übergegangen sind, und das Destillat, um die freie Säure wegzunehmen, über Magnesia rectificirt.

Spiritus aethereus.

236. 8) Essigäther,  $4C10H10\bar{A}(\bar{A}=4C6H30)$ . Destillirt man gleiche Theile wasserfreien Alkohol und Es- Darstellung. sigsäure, welche man so concentrirt als möglich anwendet, so erhält man, wenn man das Uebergegangene von Zeit zu Zeit zurückgiesst, Essigäther; viel rascher bildet er sich, wenn man 10 bis 15 p. C. Schwefelsäure zusetzt. Am leichtesten erhält man ihn, wenn man 7 Theile Schwefelsäure und 8 Theile wasserfreien Alkohol mit einander mischt, und das Gemisch auf 10 Theile wasserfreies essigsaures Natron, oder 20 Theile wasserfreies essigsaures Bleioxyd, die man in eine Retorte geschüttet hat, gießt, und das Gemenge darauf so lange destilliren lässt, als noch Essigäther übergeht, wobei die Temperatur in der Retorte nicht über 100° steigt. Die Vorlage muss man sorgfältig kalt erhalten. Von der angewandten Schwefelsäure reichen 7 hin, um mit dem Natron oder dem Bleioxyd ein neutrales Salz zu bilden. Die übergegangene Flüssigkeit versetzt man so lange mit kohlensaurem Natron, bis sie nicht mehr sauer reagirt. Die Flüssigkeit, welche über der wässerigen Auflösung steht und noch Alkohol enthält, giesst man auf Stücke von geschmolzenem Chlorcalcium, welches man so oft wiederholt, bis das Chlorcalcium nicht mehr feucht wird, und destillirt sie alsdann damit in einem ähnlichen Apparate, wie zur Aetherdestillation angewandt wird; was zuerst übergeht, enthält etwas Aether.

Mit einer Auflösung von Kali digerirt, zerlegt er Eigenschaften sich vollständig in Essigsäure und Alkohol. Mit Schwefelsäure erhitzt, bildet sich Aether, mit Salzsäure Salzäther, und mit Salpetersäure Salpeteräther, indem Essig-

desselben.

säure ausgeschieden wird. An der Luft wird er nicht sauer. Giefst man den reinen Essigäther auf Chlorcalcium, so verbindet er sich damit zu einer krystallinischen Masse, aus welcher, durch einen Zusatz von wenig Wasser, der Essigäther wieder ausgeschieden wird.

Der Essigäther ist eine farblose Flüssigkeit von 0,89 specifischem Gewicht und von angenehm saurem, ätherischem Geruch; er kocht bei 74°; sein spec. Gewicht im gasförmigen Zustand ist 3,0634. Er ist in allen Verhältnissen in Alkohol und Aether, und nur in 7 Theilen Wasser löslich; löst er sich in weniger Wasser, so enthält er Alkohol.

Der Essigäther wird als Arzneimittel angewandt, und in neuer Zeit in großer Menge zur Darstellung von künstlichem Rum und Franzbranntwein. Im Großen stellt man ihn in einer Blase dar, indem man auf dieselbe Weise, wie im Kleinen verfährt, nur daß man statt 8 Theile wasserfreien Alkohol ungefähr 16 Theile Alkohol von 90 p. C. nimmt. Der Essigäther geht zuerst über; er ist stets alkoholhaltig.

Ameisenäther.

237. 9) Ameisenäther, 4C10H1OF (F=2C2H3O). Wenn man gleiche Theile wasserfreien Alkohol und concentrirte Ameisensäure vollständig, und das Uebergegangene wieder bis zur Hälfte überdestillirt, so scheidet sich, wenn man zu dem Uebergegangenen, um die Säure wegzunehmen, eine verdünnte Kaliauflösung zusetzt, der Ameisenäther ab. Wenn man ihn eine Zeit lang mit Chlorcalcium stehen läßt, so wird ihm alles Wasser dadurch entzogen. Im Großen bereitet man ihn seit einiger Zeit zur Rumdarstellung; ein Gemenge von 10 Theilen Stärke und 37 Theilen feinem Braunsteinpulver wird in einer Blase mit 30 Theilen Schwefelsäure, 15 Theilen höchstrectificirtem Weingeist bei mäßiger Wärme so lange destillirt, als Aether übergeht. Durch zweimaliges Rectificiren über Chlorcalcium erhält man ihn rein.

Der Ameisenäther ist farblos; er riecht und schmeckt nach Pfirsichkernen. Sein spec. Gewicht ist 0,916, und sein Kochpunkt ist 56°. Er ist in 9 Theilen Wassers, und, wie der Essigäther, in allen Verhältnissen im Alkohol löslich. Die Auflösung desselben in Wasser zersetzt sich nach einiger Zeit in Alkohol und Ameisensäure; er ist dem Essigäther ähnlich zusammengesetzt. Das spec. Gewicht des Ameisenäthergases ist 2,57.

238. 10) Citronensaurer Aether, 4C 10H 10C Citronensaurer (C=4C4H4O). Destillirt man 1 Th. Citronensäure mit 4 Th. wasserfreiem Alkohol, bis die Temperatur 180° beträgt, giesst den Alkohol wieder zurück und destillirt, bis die Temperatur 190° beträgt, und setzt dann zum Rückstand Wasser hinzu, so fällt ein ölartiger Körper zu Boden; durch Schütteln mit Wasser, worin etwas Ammoniak aufgelöst ist, kann man ihn von der anhängenden Säure reinigen. Diese Verbindung bildet sich schneller und in größerer Menge, wenn man 1 Th. Citronensäure, 11 Th. Alkohol und & Th. Schwefelsäure so lange destillirt, bis gewöhnlicher Aether anfängt sich zu entwickeln. Gießt man das Uebergegangene zu wiederholten Malen zurück, so ändert der citronensaure Aether sich in aconitsauren Aether. und dieser, bei fortgesetzter Einwirkung, wahrscheinlich in itaconsauren Aether um. Citronensäure in Alkohol gelöst, giebt mit Salzsäure, auf dieselbe Weise behandelt, wie die Aconitsäure, keinen Aether.

Acther.

- 11) Aconitsaurer Aether, 4C10H1OAc (Ac Aconitsaurer =4C2H3O. Er bildet sich, wenn man die Säure in Alkohol auflöst und Chlorwasserstoffgas in die Auflösung leitet, welche man in einem Wasserbade bei einer Temperatur erhält, bei welcher sie kocht. Durch Zusatz von Wasser scheidet man den Aether ab; sein specifisches Gewicht ist 1,074; bei 236° kocht er und zersetzt sich dabei.
- 12) Itaconsaurer Aether (Brenzeitronenäther), Itaconsaurer 4C10H1OC(I=5C4H3O. Man erhält ihn auf dieselbe Weise. Sein spec. Gewicht ist 1,05; er kocht bei 227° und zersetzt sich zum Theil beim Kochen.

Aether.

13) Citraconsaurer Aether, 4C 10H 10 Ci (Ci Citraconsaurer

Acther.

=5C4H3O). Er wird wie der vorhergehende dargestellt, und ist ihm sehr ähnlich.

Aepfelsaurer Aether. 14) Aepfelsaurer Aether wird wie der citronensaure Aether dargestellt; er ist, wie die vorhergehenden, eine ölartige Flüssigkeit und ihnen ähnlich, aber noch wenig untersucht.

Aetherwein-

239. 15) Aetherweinsäure. Zu einer neutralen Verbindung hat man Alkohol und Weinsäure oder Traubensäure noch nicht verbinden können; beide Säuren verbinden sich damit zu Säuren.

Die Aetherweinsäure bildet sich, wenn man 1 Theil Weinsäure in 1 Theil Alkohol auflöst. Sie bildet sich schon bei der gewöhnlichen Temperatur; vollständiger findet die Verbindung aber statt, wenn man die Auflösung mehrere Stunden bei einer Temperatur zwischen 60 bis 70° erhält. Die Flüssigkeit verdünnt man, und sättigt sie mit kohlensaurem Baryt, wobei sich weinsaurer Baryt ausscheidet. Aus der filtrirten Flüssigkeit erhält man, wenn man sie an der Luft verdampfen lässt, das Barytsalz in Blättchen. Löst man diese in Wasser auf, und fällt die Baryterde durch Schwefelsäure, so erhält man, wenn man die filtrirte Auflösung unter der Glocke der Luftpumpe abdampft, die Säure in schönen Krystallen, welche in Wasser und Alkohol leicht löslich sind, und Wasser aus der Luft anziehen. Bis 165° und darüber erhitzt, zersetzt sich die Säure, indem Alkohol, Wasser. Essigäther, Essigsäure, nebst verschiedenen anderen Produkten, entweichen und Kohle zurückbleibt. Löst man die Säure in 40 Th. Wasser auf, und kocht die Auflösung, so zersetzt sie sich in Alkohol und Weinsäure.

Aetherweinsaure Salze. 240. Die ätherweinsauren Salze erhält man durch Substanzen der Basis mit der Säure. Das ätherweinsaure Kali ist leicht löslich in Wasser; man kann es in bestimmbaren Krystallen erhalten. Kocht man die Auflösung desselben, so scheidet sich saures weinsaures Kali aus, und Alkohol wird frei. Diejenigen Salze, welche sich bei der Temperatur, wobei alles Wasser, was sie abgeben, fortgeht, noch nicht zersetzen, sind den oxaläthersauren analog zusammengesetzt. Das Silbersalz,  $4C10H1O\bar{T} + \dot{A}g\bar{T}$  ( $\bar{T}=4C4H5O$ ), erhält man in dieser Zusammensetzung krystallisirt, wenn man eine concentrirte Auflösung von salpetersaurem Silberoxyd mit dem Barytsalze fällt. Die krystallisirte Säure besteht aus  $4C10H1O\bar{T} + \dot{H}\bar{T}$ .

iure AethertrauTh. bensäure.
den
ngeicke

241. 16) Aethertraubensäure. Um diese Säure zu gewinnen, übergiesst man 1 Th. Traubensäure mit 4 Th. Alkohol, und destillirt die Auslösung bei einer gelinden Wärme, indem man von Zeit zu Zeit den übergegangenen Alkohol zurückgiesst. Wenn die bis zur Syrupsdicke eingedampste Flüssigkeit keine Krystalle absetzt, so verdünnt man sie mit Wasser, und sättigt sie mit kohlensaurer Baryterde. Aus der filtrirten und unter der Glocke der Lustpumpe abgedampsten Flüssigkeit erhält man das Barytsalz in kleinen Prismen krystallisirt. Zersetzt man die Auslösung dieses Salzes mit Schweselsäure, so erhält man aus der Auslösung unter der Glocke der Lustpumpe die Säure in Krystallen.

Aethertraubensaure Salze.

242. Die krystallisirte Säure besteht aus 4C4H1OU+HU(U=4C4H5O); sie enthält also ein Atom Wasser mehr, als die Aetherweinsäure, so dass bei dieser Säure dasselbe Verhältnis Statt findet, wie bei der Weinsäure und Traubensäure. Das Silbersalz, welches man wie das ätherweinsaure erhält, ist auch wie dasselbe zusammengesetzt. Die Säure hat also genau in ihren Salzen die Zusammensetzung der vorigen; zuweilen enthalten dieselben eine verschiedene Menge Wasser, als die ätherweinsauren; im luftleeren Raum über Schwefelsäure entwässert, geben sie dieses Wasser ab. Das Kalisalz enthält man in bestimmbaren Krystallen.

Brenzweinäther.

17) Brenzweinäther, 4C10H1OpT (pT=5C 6H3O), erhält man wie den Aconitsäurenäther; sein spec. Gewicht beträgt 1,016; bei 218° fängt er an zu kochen

und geht zum Theil unverändert über; er schmeckt bitter und riecht schwach nach Calmus.

Benzočáther.

- 243. 18) Benzo ë ather, 4C10H1OBz(Bz=14C 10H3O). Destillirt man 4 Th. wasserfreien Alkohol, 2 Th. Benzoësäure und 1 Th. concentrirte Salzsäure, bis die Temperatur bis 180° steigt, gießt das Uebergegangene zurück und destillirt, bis man dieselbe Temperatur erreicht hat, und wiederholt diese Operation einige Male, so erhält man, wenn man den Rückstand mit Wasser schüttelt und den abgegossenen Aether mit Bleioxyd bis 209° erhitzt, bei welcher Temperatur er kocht, diesen Aether rein. Er destillirt unverändert über, ist farblos, flüssig, von eigenthümlichem Geruch und stechendem Geschmack: sein spec. Gewicht beträgt 1,05, im gasförmigen Zustande 5,24. In kaltem Wasser ist er unlöslich, in warmem Wasser wenig, aber in Alkohol in jedem Verhältnisse löslich. Mit einer Kaliauflösung in Berührung, zersetzt er sich nach einiger Zeit in Alkohol und Benzoësäure, welche sich mit dem Kali verbindet. In concentrirter Salpetersäure löst er sich auf, ohne zersetzt zu werden.
- 244. Dieser Aether bildet sich noch auf eine recht interessante Weise. Setzt man Chlorbenzoyl zu Alkohol, womit es sich in allen Verhältnissen mischen läfst, so erwärmt sich die Flüssigkeit und fängt bald an zu kochen, indem Chlorwasserstoffsäure in Dämpfen entweicht. Gießt man, wenn diese Erscheinungen aufgehört haben, Wasser hinzu, so fällt Benzoëäther als ein ölartiger Körper zu Boden, 14C10H2Cl2O (Chlorbenzoyl) und 4C12H2O=14C10H3O+4C10H1O und 2Cl2H.

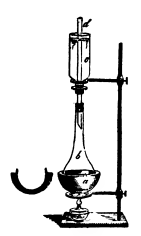
Urinsaurer (hippursaurer) Aether.

245. Urinsaurer (hippursaurer) Aether, 4C10H 10+18C16H2N5O. Wenn man eine Auflösung von Urinsäure (Hippursäure) in Alkohol von 0,815 auflöst, in einer Retorte einige Stunden hindurch in Kochen erhält, indem man durch den Tubulus derselben fortdauernd Chlorwasserstoff hineinleitet, und den übergegangenen Alkohol zurückgießt, so scheidet sich beim Zusatze von Wasser

der Aether als eine ölartige Flüssigkeit ab, welche beim Erkalten erstarrt. In Wasser ist er wenig, in Alkohol und Aether leicht löslich. Aus diesen Auflösungen erhält man ihn in Krystallen, wenn man sie verdampfen lässt. Er ist geruchlos und von scharfem Geschmack; sein spec. Gewicht ist 1,043; er schmilzt bei 44°; der Destillation unterworfen, zersetzt er sich. Durch Erhitzen mit reinem Kali. ja sogar mit einer Ammoniakauflösung wird er zersetzt, und ein urinsaures Salz und Alkohol bilden sich: auch durch Salzsäure wird er in der Wärme in Urinsäure und Alkohol zersetzt.

246. 19) Benzoësalpetersaurer Aether, 4C10H Benzoësalpe-10+14C8H3O2N4O. Man erhält ihn, wenn man einige Stunden hindurch eine Auflösung von Benzoësalpetersäure in Alkohol, welche man mit etwas Schwefelsäure versetzt. kochen lässt, darauf die Flüssigkeit zuerst mit Ammoniak und dann mit Wasser versetzt. Jenseits 30° sondert er sich flüssig aus und wird beim Erkalten fest. Aus der warmen concentrirten Auflösung erhält man ihn beim Erkalten in gut bestimmbaren, farblosen Krystallen. Er schmilzt bei 30°, kocht bei ungefähr 300°, und destillirt unverändert über.

tersaurer Aether.



247. Da die Bildung dieser Aetherarten und mehrerer anderer beim Kochpunkt des Alkohols vor sich geht, ohne dass eine stärkere Concentration nothig ist, so bringt man das Gemenge in einen Kolben b, welchen man, in ein Wasserbad a gestellt, so stark vermittelst einer Spirituslampe erhitzt, dass der sich entwickelnde Alkoholdampf in dem Rohr d durch das Wasser c vollständig condensirt wird und in den Kolben wieder zurücktröpfelt. Der Kolhen steht auf einem eisernen Triangel, und nicht unmittel-

bar auf dem Boden, um das Stoßen zu verhüten.

Zimmtsaurer Aether.

20) Zimmtsaurer Aether, 4C10H1OCm(Cm =18C14H3O). Er wird wie der Benzoëäther dargestellt, hat ein spec. Gewicht von 1,13, kocht bei 260°, und zerlegt sich mit Kali sehr leicht in Zimmtsäure und Alkohol.

Zimmusalpetersaurer Aether.

21) Zimmtsalpetersaurer Aether, 4C10H1O +18C12H3O2N4O. Er wird wie der Benzoësalpetersäurenäther dargestellt. Da die Säure nur wenig in Alkohol löslich ist, so löst sie sich auf in dem Verhältniss. wie sich der Aether bildet. Beim Erkalten der Flüssigkeit sondert sich der Aether in prismatischen Krystallen aus. Er ist nur wenig in Alkohol löslich, jedoch weit löslicher, als die Säure. Er schmilzt bei 136°; bei ungefähr 300° kocht er, wobei er sich zersetzt.

Anissalpeter-

22) Anissalpetersaurer Aether wird wie die saurer Acther. vorhergehenden dargestellt. Man erhält ihn in erkennbaren Krystallen. Er ist etwas leichter als der zimmtsalpetersaure Aether in Alkohol löslich, schmilzt bei 89°, und fängt bei 280° an zu kochen; er zersetzt sich dabei, indem der Kochpunkt steigt. Er ist farb- und geruchlos.

Picrinsalpeter-

23) Picrinsalpetersaurer Aether bildet sich saurer Aether. sehr leicht. Er wird wie der vorhergehende dargestellt. Er ist nur wenig in kaltem Alkohol löslich, leichter in kochendem. Er krystallisirt in schwach gelblich gefärbten Blättchen, und schmilzt bei 94°; bei 300° fängt er an zu kochen, und zersetzt sich dabei. Er ist geruchlos und schmeckt brennend und bitter.

Bernsteinäther.

248. 24) Bernsteinäther,  $4C10H10\bar{S}(\bar{S}=4C)$ 4H3O). Er wird auf dieselbe Weise wie der Benzoëäther dargestellt, und bildet sich schon, wenn man Alkohol mit Bernsteinsäure destillirt. Sein spec. Gewicht beträgt 1,046. Er kocht bei 214°; er riecht ungefähr wie Benzoëäther. Das spec. Gewicht seines Gases hat man zu 6,2 gefunden.

Schleimsaurer Aether.

249. 25) Schleimsaurer Aether, 4C10H10 Mu (Mu6C8H7O). Löst man 1 Th. Schleimsäure in 4 Th. Schwefelsäure auf, mit Unterstützung von Wärme, lässt darauf die Auflösung erkalten, und versetzt sie mit 4 Th.

Alkohol, so erstarrt sie nach einiger Zeit zu einem Haufwerk von Krystallen, welche man durch wiederholtes Auflösen in heißem Alkohol und Krystallisiren aus der gesättigten Auflösung rein erhält. Sie sind geruchlos, von 1,17 spec. Gew., schmelzen bei 158°, und erstarren wieder bei 135°: bei 170° werden sie zersetzt. Sie sind in kochendem Wasser löslich, und krystallisiren aus der Auflösung, die davon, beim Erkalten derselben, nur 2,2 p. C. zurückbehält. In Aether sind sie unlöslich, und nur in 150 Theilen kaltem Alkohol löslich. Man kann ihn auch auf dieselbe Weise, wie die vorhergehenden, darstellen.

26) Brenzschleimsaurer Aether, 4C10H1O BrenzschleimpMu (pMu=10C6H5O). Destillirt man 2 Theile Brenzschleimsäure, 4 Th. Alkohol und 1 Th. Salzsäure, giesst das Uebergegangene zu wiederholten Malen zurück, und versetzt zuletzt den Rückstand mit Wasser, so scheidet sich ein ölartiger Körper aus, welcher bald zu einer krystallinischen Masse erstarrt. Durch Waschen mit Wasser und Destilliren reinigt man ihn. Er ist farblos, riecht entfernt wie Naphthalin, ist in Wasser wenig, in Alkohol und Aether aber leicht löslich, hat ein spec. Gewicht von 1,297, kocht bei 208° bis 210°, und destillirt, ohne zersetzt zu werden. Das spec. Gew. desselben im gasförmigen Zustande beträgt 1,859; durch Chlor wird er zerlegt.

250. 27) Aetherkamphersäure, 4C10H1O Ca + H Ca (Ca = 10C 14H 3O). Destillirt man 10 Theile Kamphersäure mit 20 Th. Alkohol und 5 Th. Schwefelsäure, bis die Hälfte der Flüssigkeit übergegangen ist, und gießt dann Wasser auf den Rückstand, so scheidet sich die Aetherkamphersäure als ölartiger Körper aus. wird mit Wasser gewaschen, in wässerigem Kali aufgelöst, daraus durch Salzsäure gefällt, dann in Alkohol aufgelöst, und durch Verdampfen desselben rein erhalten. Sie ist farblos, schmeckt unangenehm bitter, riecht sauer, ist wenig in Wasser, leicht in Alkohol löslich; ihr spec. Gewicht beträgt 1,095. Mit Wasser gekocht, zerlegt sie

Aetherkamphersäure.

saurer Aether.

sich in Kamphersäure und Kamphersäurenäther. Mit den Alkalien, der Kali-, Baryt- und Strontianerde bildet sie in Wasser lösliche Verbindungen, unlösliche mit Bleioxyd, Silberoxyd und den meisten Metalloxyden.

Kampher-

28) Kamphersaurer Aether, 4C 10H10 Ca. Unsaurer Acther. terwirft man Kampheräthersäure der Destillation, so zerlegt sie sich in Kamphersäure und kamphersauren Aether, welche beide übergehen; durch Alkohol, worin die Säure wenig, der Kamphersäurenäther leicht löslich ist, trennt man beide. Setzt man ein wenig Kali zu der Auflösung hinzu, versetzt sie nachher mit Wasser, und destillirt den ausgeschiedenen Aether, so erhält man ihn rein. ölartig, etwas dunkel gefärbt, hat einen bittern Geschmack und sehr unangenehmen, ekelerregenden Geruch. spec. Gewicht ist 1,029. Er kocht bei 286°.

Öenanthäther.

251. 29) Oenanthäther, 4C10H1OOe(Oe=14C 26H2O). Wenn man 5 Theile ätherschwefelsaures Kali mit 1 Th. Oenanthsäure erhitzt, so schmilzt das Gemenge zuerst zusammen: bei 150° scheidet sich auf der Oberfläche ein ölartiger Körper aus, welchen man mit einer Auflösung von kohlensaurem Kali erwärmt, um die beigemengte Oenanthsäure zu entfernen. Der Aether ist dünnflüssig. von starkem Weingeruch und scharfem, unangenehmem Geschmack; sein spec. Gewicht ist 0.862. Er kocht zwischen 225° bis 230°. Sein spec. Gewicht im gasförmigen Zustande beträgt 10.5. Durch kohlensaure Alkalien und durch Ammoniak wird er nicht verändert; durch Kochen mit wässerigem Kali wird er sogleich zerlegt.

Der Oenanthäther kommt fertig gebildet im Wein, im Branntwein, und wahrscheinlich in allen durch Gährung erzeugten alkoholhaltigen Flüssigkeiten vor; er macht einen Hauptbestandtheil des rohen Fuselöls derselben aus (s. Oenanthsäure).

Baldrianäther.

252. 30) Baldrianäther,  $4C10H1O\overline{V}(\overline{V}=10C)$ 18H3O). Wenn man 5 Theile Alkohol und 2 Theile Schwefelsäure mit 4 Theilen baldriansaurem Natron destillirt, so schwimmt schwimmt der Aether auf der übergegangenen Flüssigkeit. Durch Waschen mit einer Auflösung von kohlensaurem Natron, wovon er nicht zersetzt wird, reinigt man ihn. Er ist farblos, hat ein spec. Gew. von 0,894, kocht bei 133°.5, riecht nach Obst und Baldrian, ist im Wasser unlöslich, in Alkohol und Wasser leicht löslich, und wird von Kali schon kalt zersetzt, indem sich baldriansaures Kali und Alkohol bilden.

253. 31) Korksaurer Aether, 4C10H1OSu(Su =8C12H3O). Er wird wie der Benzoësalpetersäureather dargestellt und gereinigt, und dann für sich destillirt, wobei er sich nicht verändert; sein spec. Gewicht ist 1,003; er kocht bei 260°; durch eine verdünnte wässerige Kaliauflösung wird er nicht zersetzt, durch eine alkoholische sehr leicht; er ist farblos, dünnflüssig, schmeckt wie ranzige Nusskerne, und riecht eigenthümlich.

der fettigen

Säuren.

Korksaurer Acther.

254. 32-40) Löst man Talgsäure, Margarinsäure, Aetherarten Oeksäure, Fettsäure, Elaïdinsäure oder Cocustalgsäure in Alkohol auf und leitet, indem man die Auflösung vermittelst eines Wasserbades bei deren Kochpunkt erhält, Chlorwasserstoffgas hinein, so scheidet sich der gebildete Aether sehr bald ab. Auch bilden sich, wenn man Schwefelsäure zu einer kochenden Auflösung der Säuren in Alkohol hinzusetzt, diese Aetherarten leicht; sie scheiden sich, wenn sie sich gebildet haben, aus der sauren Flüssigkeit, worin sie sehr wenig löslich sind, aus, und sammeln sich auf der Oberfläche derselben an. Den buttersauren und cocussauren Aether erhält man, wenn das Natronsalz der Säure mit Schwefelsäure und Alkohol der Destillation unterworfen wird. Der talgsaure Aether ist fest. Aus der alkoholischen Auflösung kann man ihn in Krystallen erhalten; er schmilzt bei 30°, und zersetzt sich bei der Destillation. Seine Zusammensetzung, so wie die der elaïdinsauren, ist noch zweifelhaft. Die andern Aetherarten sind wie die gewöhnlichen zusammengesetzt. Der margarinsaure Aether lässt sich ohne Zersetzung nicht destilliren; auch durch kohlensaures Natron wird er zersetzt. Der ölsaure Aether läst sich von Oelsäure durch Alkohol reinigen, worin diese leicht, er jedoch nur wenig löslich ist; er ist nicht destillirbar. Den settsauren Aether wäscht man mit einer Auslösung von kohlensaurem Natron; er läst sich destilliren und wird bei —9° fest. Der cocustalgsaure Aether ist dünnflüssig und riecht wie Aepsel. Von einer wässerigen Auslösung von Kali werden die Aether der settigen Säuren im Allgemeinen nur sehr wenig angegriffen, von einer alkoholischen jedoch sogleich zersetzt.

Chlorwasserstoffather (Chlorathyl, leichter Salzather).

255. 41) Chlorwasserstoffäther, Salzäther. 4C10H2Cl. Der Salzäther, welchen man zum Unterschiede von einer andern Verbindung, die ich bei der Einwirkung des Chlors auf den Alkohol anführen werde, leichten Salzäther genannt hat, stellt man dar, indem man 1 Theil Schwefelsäure und 5 Theile Alkohol mischt, die Flüssigkeit auf 12 Theile Kochsalz giesst, und es damit in einem Kolben erwärmt, oder indem man in Alkohol, welchen man sehr kalt hält, so lange Chlorwasserstoffgas hineinleitet, als noch etwas absorbirt wird, und die Flüssigkeit in einen Kolben, welchen man in ein Wasserbad stellt, hineingiesst. Aus dem Kolben geht zuerst ein Rohr in einen anderen Kolben, bis unter das Wasser, welches darin enthalten ist, wie bei der Aetheringasdarstellung das Rohr c, und vermittelst eines Rohres steht diese Flasche mit dem Abkühlungsapparat in Verbindung (s. 278.). Alkohol und Säure, welche mit dem Aether übergehen, werden vom Wasser, welches man bei einer Temperatur von ungefähr 30° erhält, aufgelöst, und der Aether entweicht; bei 15° kann man ihn als Gas unter Glocken über Wasser auffangen. Man muss deswegen den Abkühlungsapparat mit Schnee oder Eis füllen, und eben so das Gefäß, in welches er hineintröpfelt. Der Salzäther wird mit einer verdünnten Kaliauslösung gewaschen, bis er nicht mehr sauer ist, und dann in demselben Apparat, wie der Aether, noch einmal überdestillirt, unter sorgfältiger Abkühlung.

Der leichte Salzäther ist farblos, von scharfem Ge-

schmack und gewürzhaftem Geruch; er kocht bei 12°,5; sein spec. Gewicht ist 0.84. Er ist in 50 Theilen Wasser und in allen Verhältnissen in Alkohol löslich. Man muss ihn in gut verschlossenen oder zugeblasenen Glasgefässen aufbewahren.

Von den Alkalien wird er langsam zerlegt, indem sich ein Chlormetall und Alkohol bildet; durch ein dunkelglühendes Rohr geleitet, zerfällt er in gleiche Maasse Aetheringas und Chlorwasserstoffgas. Dieselbe Zusammensetzung findet man auch durch andere Zerlegungsmethoden. Sein spec. Gewicht im luftförmigen Zustande beträgt 2,235; es ist also 1 Maass Salzäthergas = 1 M. Kohlenstoffgas, 21 M. Wasserstoffgas und 1 M. Chlorgas.

256. 42) Bromwasserstoffäther, 4C10H2Br, er- Bromwasserhält man, wenn man zu 40 Theilen Alkohol von 0,84 spec. (Bromäthyl). Gewicht 1 Theil Phosphor setzt, und dazu 7 bis 8 Theile Brom tröpfelt; es bildet sich Phosphorbrom, welches sich in phosphorichte Säure und Bromwasserstoffsäure zerlegt, die bei der Destillation auf den Alkohol einwirkt. Das Gemisch destillirt man bei gelinder Wärme. Durch Wasser entfernt man den Alkohol, durch eine schwache alkalische Lösung die Säure. Dieser Aether ist sehr flüchtig, schwerer als Wasser, farblos, von ätherischem Geruch. und in Alkohol in jedem Verhältniss löslich; er lässt sich unzersetzt unter Wasser aufbewahren.

257. 43) Jodwasserstoffäther, 4C10H2J, bildet sich, wenn man 5 Th. Jodphosphor mit 2 Th. Alkohol von 0.841 übergiesst und bei gelinder Wärme destillirt. Durch Wasser scheidet man den Aether ab. Er ist farblos und von ätherischem Geruch. Sein specifisches Gewicht beträgt 1,92; er kocht bei 64°,8.

Jodwasserstoffäther (Jodäthyl).

Von Alkalien wird er nur unbedeutend zersetzt; an der Luft wird er etwas roth. Das spec. Gewicht seines Gases beträgt 5,4; es ist also in 1 M. Jodäthergas, 1 M. Kohlenstoffgas, 21 M. Wasserstoffgas und 1 M. Jodgas enthalten.

258. 44) Schwefelwasserstoffäther, 4C10HIS. Schwefelwas-

scrstoffäther (Schwefeläthyl). Wenn man zu einer Auflösung von Einfach-Schwefel-kalium in Alkohol Salzäther hinzusetzt oder in Gasform hineinleitet, so sondert sich nach einiger Zeit Chlorkalium aus. Unterwirft man die Flüssigkeit der Destillation, und versetzt das zuerst Uebergegangene mit Wasser, so scheidet sich auf der Oberfläche desselben der Aether ab, den man durch Waschen mit Wasser und vermittelst Chlorcalcium rein erhält; er riecht wie Asa foetida, ist dünnflüssig, wenig in Wasser, leicht in Alkohol und Aether löslich, kocht bei 73°, und hat ein specifisches Gewicht von 0,825.

Zweifach-Schwefelwasserstoffäther (Schwefeläthyl).

45) Zweifach - Schwefelwasserstoffäther, 4C 10H2S. Destillirt man 2 Theile Fünffach-Schwefelkalium und 3 Theile ätherschwefelsaures Kali mit eben so vielem Wasser, so geht mit den Wasserdämpfen unreiner Aether über. Den Rückstand destillirt man zu wiederholten Malen mit Wasser, so lange noch von dem Aether übergeht. Den Aether wäscht man mit Wasser, destillirt ihn über Chlorcalcium, und das Uebergegangene unterwirft man so lange einer wiederholten Destillation. indem man die Temperatur von 180° nicht übersteigt, bis man eine Flüssigkeit erhält, die bei 151° kocht. Er riecht sehr unangenehm, wie Knoblauch, schmeckt anhaltend süfs, ist in Wasser sehr wenig, in Alkohol und Aether leicht löslich, hat dasselbe spec. Gewicht wie das Wasser, und wird von einer kochenden, concentrirten Kaliauflösung zersetzt. Verbindungen, welche mehr Schwefel enthalten, scheinen nicht zu existiren.

Aetherschwefelwasserstoffsäure.

Darstellung,

259. 46) Aetherschwefelwasserstoffsäure, 4C 10H1S+HS(H=2H). Setzt man zu einer concentrirten Auflösung von schwefelwasserstoffsaurem Schwefelbarium an ätherschwefelsaurer Baryterde etwas mehr hinzu, als nothwendig ist, damit die Bariummenge in beiden Verbindungen gleich ist, und destillirt die Flüssigkeit, so geht mit dem Wasser zugleich die Säure, welche auf dem Wasser schwimmt, über, und in der Retorte bleibt schwe-

felsaure Baryterde zurück, BaS+HS und BaS+4C10H 10 S=2BaS und 4C10H1S+HS. Da bei der Destillation etwas weinschwefelsaure Baryterde und etwas schwefelwasserstoffsaures Schwefelbarium zerlegt wird, ohne dass diese Verbindung sich bildet, auch noch andere Zersetzungen Statt finden mögen, so enthält diese ätherartige Flüssigkeit noch fremde Beimengungen, unter anderen Schwefelwasserstoff. Von diesen Beimengungen reinigt man sie fast vollständig, wenn man sie einige Male mit Wasser, welches man erneuert, schüttelt, eine Zeit lang über Chlorcalciumstücke stehen lässt, und dann, bis man eine Temperatur von 112° erreicht, destillirt. Das Uebergegangene schüttelt man mit ätherschwefelwasserstoffsaurem Schwefelquecksilber, bis es keinen Rückhalt von Schwefelwasserstoff mehr zeigt, destillirt dann über, und wiederholt diese Destillation.

260. Sehr leicht erhält man diese Verbindung, wenn man eine Kaliauflösung von 1,3 specifischem Gewichte, welche man mit Schwefelwasserstoff vollständig sättigt, und eine Auflösung von weinschwefelsaurer Kalkerde von derselben Concentration in einem Wasserbade auf ähnliche Weise, wie bei der Aetherrectification den Äther, der Destillation unterwirft. Das Uebergegangene enthält wenig Schwefelwasserstoff; man reinigt es auf die angeführte Weise. Statt ätherschwefelsaurer Kalkerde kann man auch Chlorwasserstoffäther anwenden; es bildet sich dann nur Chlorkalium und Aetherschwefelwasserstoffsäure, KS+HS und 4C10H2Cl=K2Cl und 4C10H1S+HS.

261. Noch reiner erhält man sie, wenn man die reine Quecksilberverbindung mit Schweselwasserstoff auf eine ähnliche Weise, wie das Cyanquecksilber (s. Cyanwasserstoff), zerlegt. Die so erhaltene reine Aetherschwe-Eigenschaften, selwasserstoffsäure ist eine ätherartige Flüssigkeit von einem durchdringenden, lauchartigen Geruch und süsslichen Geschmack; sie hat ein spec. Gewicht von 0,84, wird erst unter —22° fest, und kocht, mit Platin in Berührung,

bei 36°. In Alkohol und Aether löst sie sich in jedem Verhältnis; in Wasser ist sie nur sehr wenig löslich.

Im Allgemeinen werden die Metalloxyde, Chlormetalle u. s. w., welche vom Schwefelwasserstoff zerlegt werden, auch leicht von dieser Säure zerlegt, indem sich Wasser und ätherschwefelwasserstoffsaure Schwefelmetalle bilden. Auf Quecksilberoxyd wirkt sie augenblicklich und sehr heftig ein, eben so auf Goldoxyd und andere Oxyde dieser Klasse. Die Quecksilberverbindung ist farblos, schmilzt bei 85° bis 87°, und ist fettig anzufühlen. Aus einer genauen Untersuchung dieser Quecksilberverbindung hat sich ergeben, dass sie aus Hg 2S 4C 10H besteht.

Zusammensetzung derselben, Da diese Verbindung durch Zersetzung des Quecksilberoxyds und der Wasserstoffverbindung entstanden ist, wobei 2 Atome Wasserstoff an 1 Atom Sauerstoff des Quecksilberoxyds abgegeben worden sind, so besteht die Säure aus 4C10H2S2H, welches Resultat auch die Analyse der reinen Säure gegeben hat; sie besteht ohne Zweifel aus Schwefelwasserstoff, verbunden mit dem Einfach-Schwefelwasserstoffäther (Einfach-Schwefeläthyl), zu dem sie sich also verhält, wie die Aetheroxalsäure zum Oxaläther.

Das spec. Gewicht der gasförmigen Säure beträgt 2,16; es besteht demnach 1 M. derselben aus & M. Schwefel, 1 M. Kohlenstoffgas, 3 M. Wasserstoffgas, oder aus 1 M. Schwefelwasserstoffgas und 1 M. Aetheringas. Der Schwefelwasserstoffäther enthält dagegen auf 1 M. Aetheringas & M. Schwefelwasserstoffgas. Mehrere Aetherschwefelwasserstoff - Schwefelmetalle werden durch Schwefelwasserstoff zersetzt, indem ein Schwefelmetall sich ausscheidet und Aetherschwefelwasserstoffsäure sich bildet, auf dieselbe Weise, wie die benzinschwefelsaure Baryterde durch Schwefelsäure zerlegt wird.

Die Säure ist von ihrem Entdecker Mercaptan (mercurium captans) genannt worden.

262. 47) Schwefelichtsaures Schwefeläthyl. Schwefelicht-Erwärmt man einen Ueberschuss von AetherschwefelwasSchwefeläthyl. serstoffsäure mit verdünnter Salpetersäure, so wird die Flüssigkeit zuerst roth, indem sich eine Auflösung von Stickstoffoxyd in Aetherschwefelwasserstoffsäure bildet, welches man durch Erhitzen daraus wieder entfernen kann; darauf fällt nach einiger Zeit ein ölartiger Körper zu Boden. Man setzt dann so lange noch Salpetersäure hinzu, bis die Aetherschwefelwasserstoffsäure vollständig zersetzt ist; darauf versetzt man die Flüssigkeit mit Wasser, wäscht den ölartigen Körper mit Wasser, und destillirt ihn damit. Er ist farblos, riecht höchst unangenehm, wie Zwiebeln, hat ein specifisches Gewicht von 1,24, kocht zwischen 130° bis 140°, und zersetzt sich dabei. Er besteht aus  $4C10H2S2O(=4C10H1S+\ddot{S})$ , so dass er sich also gebildet hat, indem der Schwefelwasserstoff der Säure sich zu schweflichter Säure oxydirt hat.

263. Zweifach-Schwefeläthylschwefelsäure. Wird das schwefelichtsaure Schwefeläthyl mit einer Kali-Schwefeläthylauflösung erwärmt, so scheidet sich Doppelt-Schwefelathyl aus, und Alkohol bildet sich; und wenn man die Auflösung mit Kohlensäure sättigt, sie eindampft und mit Alkohol auszieht, welcher das kohlensaure Kali ungelöst zurücklässt, so erhält man, wenn man den Alkohol verdampfen lässt, ein an der Lust zersliessendes Salz, welches bei 140° getrocknet aus 2K+4C10H2S2S+H besteht.

264. Sulfäthylschwefelsäure. Lässt man so lange ziemlich verdünnte Salpetersäure auf Aetherschwe- schwefelsäure. felwasserstoffsäure einwirken, als noch eine Oxydation Statt findet, so wird diese, indem sich kaum eine Spur von Schwefelsäure bildet, in Sulfäthylschwefelsäure umgeändert. Durch Abdampfen verjagt man die Salpetersäure; den Rückstand löst man in Wasser auf, und sättigt ihn mit kohlensaurer Baryterde. Beim Abdampfen der filtrirten Auflösung erhält man die sulfäthylschwefelsaure Baryterde in schönen Krystallen. Durch vorsichtiges Aus-

Sulfathyl-

fällen der Baryterde mit Schweselsäure kann man die Säure rein erhalten; aus der syrupsdicken Auslösung erhält man sie nach einiger Zeit in Krystallen. Sie löst sich in jedem Verhältnis in Alkohol und Wasser aus; sie ist nicht slüchtig. Ihre Salze sind in Wasser löslich. Viele davon kann man gut krystallisirt erhalten, wie z. B. das Kalk-, das Bleioxyd-, das Kupseroxyd- und das Zinkoxydsalz; die meisten sind in Alkohol löslich. Sie können ziemlich stark erhitzt werden, ehe sie sich zersetzen. Das krystallisirte Barytsalz besteht aus Ba+4C 10H2S 4O+H. Das Krystallisationswasser verliert es schon bei 100°.

Die Säure hat sich demnach gebildet, indem die Aetherschwefelwasserstoffsäure so viel Sauerstoff aufgenommen hat, als nöthig ist, damit der Wasserstoff zu Wasser, und der Schwefel zu schweflichter Säure oxydirt wird.

Cyanwasserstoffäther. 265. 48) Cyanwasserstoffäther, 4C10H2Cy (Cy=NC). Destillirt man ätherschwefelsauren Baryt mit Cyankalium, so erhält man eine farblose, ätherische Flüssigkeit, welche stark nach Knoblauch riecht, giftig ist, wenig löslich in Wasser, aber in Alkohol in jedem Verhältnifs, und bei 82° kocht; ihr spec. Gewicht ist 0,787. Mit Quecksilberoxyd giebt sie Cyanquecksilber, Cyanwasserstoff und Alkohol.

Selenwasserstoffäther. 49) Selenwasserstoffäther, 4C10HSe. Man erhält ihn, wenn man Selenkalium mit ätherschwefelsaurem Kali destillirt; er gleicht dem Schwefelwasserstoffäther.

Tellurwasserstoffäther.

50) Tellurwasserstoffäther, 4C10HTe. Trägt man in eine erwärmte Auflösung von ätherschwefelsaurem Baryt Tellurkalium ein, und destillirt die Flüssigkeit, so geht mit dem Wasser der Aether als eine gelbrothe Flüssigkeit über, die schwerer als Wasser und nur wenig darin löslich ist; sie kocht über 100°, ist sehr giftig, und an der Luft oxydirt sich das Tellur derselben zu tellurichter Säure.

Als Anhang können hier noch folgende Verbindungen, wegen ihrer Beziehung zu den vorhergehenden, angeführt werden:

266. 51) Carbylsulphat. Stellt man in ein Glas-Carbylsulphat. gefäß, worin wasserfreie Schweselsäure enthalten ist, ein offenes Rohr mit wasserfreiem Alkohol, und verschließt es darauf mit einem Glasstöpsel, so bilden sich, sowohl in dem großen Gefäße als in dem Rohre, Krystalle, 4C8H +4S, indem sowohl der Alkohol als die Schweselsäure sich verstüchtigen und langsam mit einander verbinden. Die Krystalle aus dem Rohre legt man auf eine erwärmte Thonplatte, und läßt sie unter der Glocke der Lustpumpe trocknen. Vorsichtig erhitzt, schmelzen sie ohne zersetzt zu werden; beim Erkalten erstarren sie zu einer krystallinischen Masse.

267. 52) Aethionsäure. Lässt man diese Krystalle Aethionsäure. langsam Wasser anziehen, so ändern sie sich in eine Säure, Aethionsäure, um, aus der man die Krystalle nicht wieder erhalten kann. Am besten erhält man diese Säure, indem man die Krystalle und die Masse in der Flasche mit Weingeist übergiesst und dazu Wasser setzt, um jede Erwärmung zu verhüten. Man sättigt die Flüssigkeit mit kohlensaurem Baryt; die Auflösung enthält aethion- und isaethionsauren Baryt. Sie wird bei einer niedrigen Temperatur abgedampft, bis sich von dem aufgelösten Salz etwas ausscheidet; dann setzt man Alkohol hinzu, wodurch der aethionsaure Baryt gefällt wird. Durch Auflösung in Wasser und Fällen mit Alkohol kann man ihn ganz rein erhalten; er ist in 10 Theilen kaltem Wasser löslich, das trockne Salz. 2BaS+4C10H1O+2S wird bei 100° zersetzt, und die verdünnte Auflösung kann man kochen, ohne dass sie zersetzt wird.

Das Kali-, 2KS+4C10H1O+2S, das Natron-, 2NaS. +4C10H1O+2S+H, und das Ammoniaksalz erhält man, wenn man das Barytsalz mit schwefelsaurem Kali oder Ammoniak zersetzt und die Auflösung abdampft, in schönen Krystallen; das Natronsalz kann man bis 150°, wobei es sich zersetzt, erhitzen, ohne dass es sein Krystallwasser abgiebt. Wenn man zu wasserfreier Schwefelsäure Aetheringas geleitet, und Carbylsulphat, welches mit Wasser gekocht Isaethionsäure gab, erhielt, so kann dieses vielleicht von einer Beimengung des Aetheringases herrühren, oder unter nicht gehörig angegebenen Umständen Statt finden, da das reine Aetheringas über Quecksilber nur unbedeutend von der wasserfreien Schwefelsäure absorbirt wird.

Isaethionsäure.

268. 53) Isa ethions äure. Die Aethions äure zerlegt sich selbst in einer sehr verdünnten Auflösung bei 100° in Schwefelsäure und Isaethionsäure. Am besten bereitet man sie, wenn man vorsichtig bei der niedrigsten Temperatur, welche man erhalten kann, Aether oder absoluten Alkohol in Tropfen zu wasserfreier Schwefelsäure hinzusetzt, die Auflösung mit Wasser versetzt und eine Zeit lang kocht, wodurch die Aetherschwefelsäure, welche sich gebildet hat, zersetzt, die Isaethionsäure jedoch nicht verändert wird. Die Flüssigkeit sättigt man mit kohlensaurer Baryterde, und die filtrirte und im Wasserbade abgedampfte concentrirte Auflösung übergießt man mit Alkohol, worin der isaethionsaure Baryt löslich ist. Die isaethionsauren Salze erhält man, wie die ätherschwefelsauren, und die Säure durch Ausfällen der Barvterde aus der Auflösung des Salzes durch Schwefelsäure; unter der Luftpumpe lässt sie sich zur Syrupsdicke eindampfen. Sie ist eine starke Säure.

Das Barytsalz läset sich bis über 200° erwärmen, ohne sich zu zersetzen; bei 320° schmilzt es, ohne Wasser abzugeben; stärker erhitzt, zersetzt es sich. Das Kupsersalz kann man in Krystallen erhalten. Am leichtesten krystallisirt das Kalisalz; bis 200° erhitzt, verliert es nicht an Gewicht. Das isaethionsaure Kalisalz ist genau so zusammengesetzt, wie das ätherschweselsaure Salz. Auch sind die übrigen isaethionsauren Salze, z. B. das Baryt- und Kupsersalz, welche man, ohne das sie sich zersetzen, bis alles Wasser, was sie abgeben, fortgegangen ist, erhitzen kann, nach demselben Verhältnis wie die ätherschwesel-

sauren zusammengesetzt. Dass kein Wasser in den isaethionsauren Salzen zurückbleibt, ersieht man aus dem Verhalten des Kalisalzes am besten, welches bis zu 350° erhitzt werden kann, bei welcher Temperatur es schmilzt, ohne zersetzt zu werden.

Erhitzt zersetzt sich die Säure, Aether wird dabei jedoch nicht gebildet. Erhitzt man das aethionsaure und isaethionsaure Kali mit einem Ueberschuss von Kali, und zieht die Masse nachher mit Wasser aus, so enthält die Auflösung etwas schwefelichte Säure; diese bildet sich jedoch nur in geringer Menge, denn wenn man das Gemenge bis zum Schmelzen erhitzt und darauf mit Wasser auszieht, so ist fast eben so viel Schwefelsäure in der Auflösung enthalten, als wenn aller Schwefel in den Salzen zu Schwefelsäure oxydirt wäre, und nur sehr wenig Schwefelkalium. Beim gelinden Erhitzen findet also dasselbe Statt, wie bei der Benzoëschwefelsäure, ein geringer Theil der Verbindung wird so zersetzt, als wenn sie für sich erhitzt würde, und die schwefelichte Säure verbindet sich, statt dass sie sonst, wenn man das Salz für sich erhitzt, frei entweicht, mit dem zunächstliegenden Kali, so dass in dieser Saure keine Unterschwefelsaure enthalten ist

54) Aetherschwefelkohlenstoffsäure, Aetherschwe-269. 4C10H1O+2H1O+2.C2S. Löst man Kali in was-felkohlenstoffserfreiem Alkohol auf, und setzt allmählig, bis die Flüssig- (Xanthogenkeit neutral reagirt, eine Auflösung von Schwefelkohlenstoff in Alkohol hinzu, so erhält man beim Verdampfen der Auflösung ein neutrales, in Nadeln krystallisirendes Salz, nämlich eine Verbindung von Kali mit Aetherschwefelkohlenstoffsäure; die Natronverbindung kann man auf dieselbe Weise erhalten. Viele Verbindungen von Metall- Eigenschaften oxyden mit der Säure erhält man, wenn man die Auflösungen der Salze derselben mit dem Kalisalze fällt; krystallinisch erhält man das Bleisalz, wenn man die alkoholische Auflösung des Kalisalzes mit einer alkoholischen

Darstellung.

der Salze derselben. Auflösung des essigsauren Bleioxyds fällt. Die Bleiverbindung wird nur schwierig durch verdünnte Schweselsäure und nicht durch Schweselwasserstoffgas zersetzt; eine alkoholische Auflösung desselben wirkt nur langsam, Schweselbarium dagegen sogleich zersetzend ein. In verdünnter Lust kann man den Salzen schon alles, was an Wasser daraus abgeschieden werden kann, entziehen; das Kalisalz kann sogar nachher bis 200° erhitzt werden, ohne dass Wasser weggeht.

Die Salze zersetzen sich erhitzt und geben unter anderen Producten auch Aetherinschwefelwasserstoffsäure; weil einige derselben, z. B. das Kupferoxydulsalz, eine gelbe Farbe haben, so ist diese Säure von ihrem Entdecker Xanthogensäure genannt worden.

Eigenschaften der Säure.

270. Die Säure erhält man rein, wenn man eine concentrirte Auflösung des Kalisalzes in einem hohen Cylinder mit verdünnter Salzsäure versetzt, und dann das Drei- bis Vierfache an Wasser allmählig zusetzt, so dass sich dadurch die Säure als ölartige Flüssigkeit senkt; dann setzt man das Funfzigfache an Wasser zu, um das Chlorkalium und die Salzsäure wegzunehmen, und spült die Säure ab. Die Temperatur, wobei dieses geschieht, mus so niedrig als möglich sein. Die Säure ist sarblos, von eigenthümlichem Geruch, schwerer als Wasser, röthet und bleicht nachher das Lackmuspapier, und treibt die Kohlensäure aus den kohlensauren Alkalien und Erdarten aus.

Zusammensetzung derselben. 271. Setzt man die reine Säure einer Temperatur von 24° aus, so zersetzt sie sich unter Erwärmung in Alkohol und Schwefelkohlenstoff, ohne dass ein anderes Product dabei gebildet wird. Wird die Säure an Basen gebunden, so scheiden sich 2 Maass Wasserstoffgas und 1 Maass Sauerstoffgas als Wasser aus. Schwer ist es, mit Bestimmtheit zu entscheiden, wie man sich diese Säure zusammengesetzt zu denken hat; doch geht aus der Vergleichung mit den sauren Aetherarten hervor, dass der

Schwefelkohlenstoff sehr wahrscheinlich die Stelle einer Saure vertritt.

272. 55) Aetherkali. Lässt man auf Alkohol so Aetherkali. lange Kalium einwirken, als Wasserstoffgas sich entwickelt, so bleibt zuletzt eine weiße, krystallinische Masse zurück, aus welcher man, wenn man sie eine Zeit lang bei einer Temperatur, welche etwas höher als 100° ist, erhält, den beigemengten Alkohol entfernen kann. Erhitzt schmilzt sie zuerst: stärker erhitzt, wird sie zersetzt: mit Wasser übergossen, zerlegt sie sich damit zu Kali und Alkohol. Aethernatron stellt man auf dieselbe Weise dar.

## Der Aether.

273. Der Aether ist farblos, sehr dünnflüssig bei Eigenschaften der gewöhnlichen Temperatur, von einem eigenthümlichen des Aethers. Geruch und Geschmack, hat bei 12°,5 ein specifisches Gewicht von 0,724, fängt bei - 31° an in Blättchen zu krystallisiren, und bildet bei - 41° eine feste, weiße, krystallinische Masse; unter dem mittleren Barometerdruck kocht er bei 35½°. Das specifische Gewicht des Aethergases hat man zu 2,586 gefunden. Nach einer genauen Untersuchung besteht der Acther in 100 Theilen aus 65,31 Kohlenstoff, 13,33 Wasserstoff und 21,36 Sauerstoff. Berechnet man daraus die Zusammensetzung dem Maasse nach, so erhält man:

$$1 \text{ Mis. Aethergas} = 2,586 = \begin{cases} 2 \text{ Mis. Kohlenstoffgas} = 2.08438 = 1,6876 \\ 5 - \text{ Wasserstoffgas} = 5.00688 = 0,3440 \\ \frac{1}{2} - \text{ Sauerstoffgas} = \frac{1,1026}{2} = 0,5513 \\ \frac{1}{2} - \text{ Saverstoffgas} = \frac{2.5829}{2} = 0.5513 \end{cases}$$

274. Der Aether ist sehr leicht entzündlich und brennt mit einer leuchtenden Flamme, welche an kalte Körper Russ (Kohle) absetzt. Er verdampft, der Lust ausgesetzt, leicht, da er sehr flüchtig ist, und mengt sich mit ihr als Aethergas. Kommt in ein solches Gemenge ein brennender Körper, so entsteht eine hestige Detonation, indem sich Kohlenstoff und Wasserstoff des Aethergases mit dem Sauerstoffe der Luft verbinden. Häufige Unglücksfälle sind schon durch diese Detonation veranlasst worden, so dass man sich in dieser Hinsicht sehr in Acht zu nehmen hat.

Will man den Aether rein aufbewahren, so muss man ihn in kleine Glasgefässe, deren Hals in eine Spitze ausgezogen ist, hineinbringen; die Spitze schmilzt man zu, sonst verdampst er theils, theils zieht er aus der Lust Sauerstoff an und bildet Essigsäure.

Der Aether löst etwas Wasser auf und ist in 9 Theilen Wassers löslich; setzt man aber mehr Aether zum Wasser hinzu, so schwimmt er oberhalb der Auflösung.

Alkohol und Aether mischen sich in jedem Verhältnisse. Die sogenannten Hoffmannschen Tropfen bestehen aus 1 Theil Aether von 0,76 und 3 Theilen Alkohol von 0,83.

Der Aether löst verschiedene Substanzen auf, welche in Wasser und Alkohol unlöslich sind. Man kann sich daher des Aethers, wie des Alkohols, zu vielen chemischen Trennungen bedienen, welche bei den Substanzen selbst, bei welchen man sie anwendet, angeführt werden.

275. Setzt man Aether zu Schweselsäure hinzu, so löst die Schweselsäure ihn auf, bis man 3½ Theile davon hinzugesetzt hat. Setzt man mehr hinzu, so bilden sich zwei Schichten; die obere besteht aus Aether, der etwas Schweselsäure ausgelöst enthält, die andere aus einer Auflösung von Aether und Schweselsäure.

Den Aether erhält man aus dem Alkohol. 276. Der Aether wird durch die Zersetzung des Alkohols vermittelst verschiedener Säuren und Chlorverbindungen gebildet. Vergleicht man die Zusammensetzung des Aethers mit der des Alkohols, so erhält man 1 Maass Aethergas, wenn man von 2 Maass Alkohol 1 Maass Wasserstoffgas und ½ Maass Sauerstoffgas, also 1 Maass Wassergas, wegnimmt.

1 M. Aetherg. = 2 M. Kohlenstoffg. 5 M. VVasserstoffg., 1 M. Sauerstoffg.

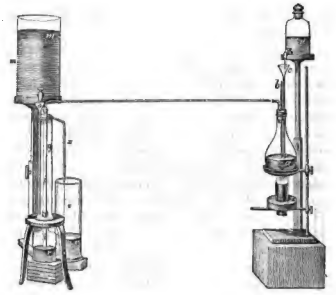
Da nun das Gewicht von 2 Maass Alkoholgas sich zu 1 Maais Aethergas wie 2.1,6015:2,5829, und zu 1 Maais Wassergas wie 2-1,6015:0,6201 verhält, so geben 100 Theile Alkohol dem Gewichte nach 8.064 Aether und 19.36 Wasser.

277. Man wendet, um die Darstellung des Aethers ver- Der Apparat mittelst Schweselsäure zu beobachten, am bequemsten ei- zur Darstelnen Kolben a an, welchen man durch eine Lampe erhitzen und mit einem Kork, in den man drei Löcher gebohrt hat, verschließen kann; durch das eine Loch geht ein Thermometer b, um die Temperatur der Flüssigkeit zu beobachten; durch das andere ein Rohr mit dem Trichter c, um aus dem Gefässe d fortdauernd Alkohol in den Kolben hineintröpfeln zu lassen; durch das dritte ein Rohr, woraus die Substan-

lung des

zen, welche sich verflüchtigen, entweichen. Das eine Ende dieses Rohres, welches in den Kolben geht, muss schief abgeschliffen sein, damit das, was sich in dem perpendiculären Theile bis zum Knie verdichtet, wieder in den Kolben heruntertröpfelt, wie diese Figur es zeigt, und nichts mechanisch mit den Dämpfen übergerissen wird. Das andere Ende die-

ses Rohres, welches sehr dünn und lang sein muss, steckt man vermittelst eines Korkes in ein weiteres Glasrohr i. das zum Erkalten der verslüchtigten Verbindung dient. Das Rohr i nämlich geht durch einen mit Wasser gefüllten Cylinder g, dessen Boden durchbohrt ist, und worin es vermittelst eines Korkes wasserdicht eingepaßt wird. Das obere Ende des Rohres ragt ein Wenig aus dem Wasser heraus, und das untere steht so weit unten aus dem Cylinder heraus, dass es bis auf den Boden der größten Flasche r geht, in welcher man das Uebergegangene auffangen will. Das Gestell, worauf der Cylinder steht, muss doppelt so hoch sein, als die Höhe dieser Flasche beträgt, damit man die Flasche r, wenn sie sich gefüllt hat, bequem fortnehmen kann. Man stellt sie auf kleine Brettchen, und zwar zuerst so hoch, dass das Rohr bis nahe auf ihren Boden geht, und nimmt von Zeit zu Zeit, so wie die übergegangene Flüssigkeit zunimmt, ein Brettchen weg. In den Cylinder g stellt man



ein Rohr o hinein, welches oben mit einem Trichter versehen ist, in den man aus dem mit kaltem Wasser gefüllten Gefäßs m davon hineinsließen läßt; dieses Wasser sließt unten auf den Boden, und drängt das im Cylinder befindliche Wasser in die Höhe, welches durch ein Rohr x in das Gefäßs v absließt. Es sließt also das kalte Wasser den von oben in das Rohr einströmenden slüchtigen Substanzen entgegen, und erkaltet sie so vollständig, daß bei der Destillation von sehr slüchtigen Substanzen, z. B. von Aether oder Schwefelkohlenstoff, fast gar

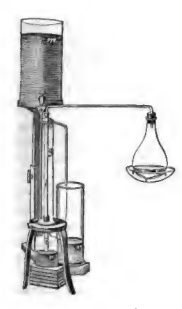
VVie man flüchtige Substanzen aus einem Gefäls ins andere gießt,



z. B. von Aether oder Schwefelkohlenstoff, fast gar kein Verlust Statt findet; je nachdem das Zuströmen des kalten Wassers langsamer oder geschwinder Statt finden soll, öffnet man den Hahn des Gefäfses m mehr oder weniger. Will man den Aether oder andere flüchtige Substanzen aus einem Gefäfs in ein anderes giefsen, so verschliefst man es durch einen Kork, in welchen ein langes weites Rohr nur ein Wenig hineingeht. Dieses Rohr steckt man in das andere Gefäs hinein, drückt den Hals desselben auf den Kork, und kehrt sie alsdann beide rasch um.

278. Will man flüchtige Substanzen durch Destillation reinigen, z. B. den rohen Aether, so schüttet man ihn auf die angeführte Weise in einen Kolben o, welchen man in eine Schaale mit Wasser stellt, auf deren Boden man einen Triangel von Eisen legt, damit der Kolben den Boden der Schaale nicht berührt, weil da-

Destillation derselben.



durch ein Stoßen entsteht. Den Kolben verschließt man sogleich mit dem Rohre, welches mit dem Abkühlungsapparat in Verbindung steht. Will man die Temperatur bei dieser Destillation beobachten, so kann man in den Kork noch ein Loch einbohren und ein Thermometer durchstecken. Die Schaale erwärmt man mit einer Spirituslampe.

279. In den Kolben a (s. 277.) gießt man zuerst wasserfreien Alkohol, und nachher die verdünnte Schwefelsäure, indem man den Alkohol in eine wirbelnde Be-

Darstellung des Aethers.

wegung bringt, um das zu starke Erhitzen der Flüssigkeit an einzelnen Punkten zu verhüten, in einem dünnen Strahl hinein, wobei die Temperatur der Flüssigkeit steigt. Zu 100 Theilen Schwefelsäure, welche schon 18,5 Theile Wasser enthalten, setzt man 20 Theile Wasser, also etwas mehr, als schon darin enthalten ist, und auf 100 Theile concentrirter Schwefelsäure nimmt man 50 Theile wasserfreien Alkohol. Die Flüssigkeit erwärmt man so lange, bis ihr Kochpunkt 140° beträgt, und bemerkt, indem man einen Streifen an zwei entgegengesetzte Seiten des Kolbens anklebt, den Stand der Flüssigkeit. Man lässt dann den Alkohol aus dem Gefässe d zusliessen, und regulirt das Zuströmen so, dass der Kochpunkt der Flüssigkeit sich nicht verändert, indem man, wenn die Temperatur unter 140° sinkt, weniger, wenn die Temperatur steigt, mehr Alkohol zusließen läst. Bestimmt man, wenn man 6 Unzen Schwefelsäure, 1; Unzen Wasser und 2 Unzen Alkohol genommen hat, jedes Mal, sobald zwei Unzen übergegangen sind, das specifische Gewicht des Uebergegangenen, so ist das der ersten beiden Unzen 0,780, das der beiden folgenden 0,788, und so nimmt es allmählig zu bis 0,798, welches gewöhnlich schon bei der neunten oder zehnten Unze eintrifft; nachher bleibt es constant. Das geringere specifische Gewicht der ersteren Unzen rührt davon her, dass die Schwefelsäure noch etwas mehr Wasser aufnimmt. Dieses constante specifische Gewicht ist fast genau das des angewandten Alkohols. Leitet man die Operation auf die angeführte Weise, so kann man so viel Alkohol in Aether umändern, als man will, indem die Schwefelsäure sich nicht verändert, und nur so viel von derselben fortgeht, als mit den Aetherdämpfen sich verslüchtigt, oder durch die dem Alkohol beigemengten fremden Bestandtheile zersetzt wird.

Zusammensetzung des rohen Aethers.

280. Die übergegangene Flüssigkeit besteht aus zwei Schichten, wovon die obere Aether, welcher etwas Alkohol und Wasser, und die untere Wasser ist, welches Alkohol und Aether aufgelöst enthält. Sie beträgt dem Gewichte nach gerade so viel, wie der angewandte Alkohol, wenn man sorgfältig verhütet, dass sich nichts in die Lust verslüchtigt. Wenn man das Uebergegangene in einen Kolben gießt und es in einem Wasserbade der Destillation, wie ich vorher angesührt habe, unterwirst, wo-

bei man die Temperatur bis 80° steigen läst, so bleibt wasserhaltiger Alkohol zurück, dessen Gehalt an Alkohol man aus dem specifischen Gewichte bestimmt. Zu dem übergegangenen Aether, dessen Gewicht man bestimmt, setzt man eine geringe Quantität Wasser, welches dem Aether den Alkohol entzieht, destillirt noch einmal, und bestimmt gleichfalls den Alkoholgehalt der zurückgebliebenen Flüssigkeit. Nach einer Untersuchung bestand die übergegangene Flüssigkeit, welche in ziemlich großer Menge angewandt worden, aus

65 Aether,18 Alkohol,17 Wasser.

Man ersieht leicht aus der Zusammenstellung des Apparates, dass, wenn man auf einmal rasch Alkohol zuströmen lässt, Alkoholdämpse übergehen, ohne mit der Schwefelsäure in Berührung zu kommen, und umgekehrt, daß, wenn man weniger zutröpfeln lässt als übergeht, von dem in der Flüssigkeit enthaltenen Alkohol zersetzt wird, so dass also im ersteren Falle das Uebergegangene mehr Alkohol, im letzteren mehr Aether enthält. Vergleicht man die aus der Untersuchung erhaltenen Resultate mit der früher angeführten berechneten Zerlegung des Alkohols, so muss auf 65 Aether 15,4 Wasser kommen; eine genauere Uebereinstimmung kann man nicht erwarten, da der Verlust von etwas Aether nie zu vermeiden ist. und die Untersuchung selbst nur ein annäherndes Resultat geben kann. Gute Fabrikanten erhalten im Großen ungefähr dasselbe Verhältnis. Bei einem verdünnten Alkohol ist natürlich die Quantität der wässerigen Schicht viel größer.

281. Je nachdem man die Aetherdarstellung in gröfserem Maasse vornehmen will, vergrösert man diesen Apparat (s. 277.). Man kann, wenn man mehrere Pfunde darstellen will, einen großen Kolben nehmen und ihn in ein Sandbad, oder besser in eine Auslösung von Chlor-

Darstellung des Aethers im Großen. calcium stellen, und dieses durch Kohlenfeuer erhitzen. Zur Gewinnung des Aethers in Fabriken wendet man am zweckmäßigsten einen Cylinder von Blei, von ungefähr 1 Fuss Durchmesser und 1 Fuss Höhe, an. Diesen Cylinder, welcher oben und unten mit einem etwas convexen Boden versehen ist, stellt man in einen passenden Kessel von Kupfer, worin man eine concentrirte Auflösung von Chlorcalcium giesst; der Cylinder steht nicht auf dem Boden des Kessels selbst, sondern auf kleinen Untersätzen, so dass man stets bequem die Flüssigkeit unter dem Cylinder bewegen kann. In ein Nebenzimmer stellt man das Fass, aus welchem man den Alkohol zusließen lässt, und welches man, um die Quantität des zusliessenden Alkohols beobachten zu können, auf ähnliche Weise wie den Gasbehälter (s. 7.), mit einem Rohre s versieht. Durch die Mauer des Nebenzimmers geht aus diesem Fasse ein bleiernes Rohr, welches mit einem Kork in eine Oeffnung des oberen Deckels des Cylinders luftdicht eingepasst wird; das Bleirohr ist mit einem Hahne versehen, um das Zusließen reguliren zu können. In eine andere Oeffnung des Deckels ist ein Thermometer luftdicht eingepasst, um die Temperatur, welche stets zwischen 140° bis 150° erhalten werden muss, zu beobachten. In eine dritte Oeffnung des Deckels ist ein bleiernes Rohr, durch das die Aetherdämpfe abgeleitet werden, eingepasst, welches gleichfalls durch die Mauer geht, so dass die Aetherdämpfe vermittelst eines Abkühlungsapparates, welchen ich im physikalischen Theile dieses Lehrbuches beschreiben werde, in demselben Zimmer erkaltet werden, worin das Fass mit Alkohol steht. Um jede Feuersgefahr zu vermeiden, ist dieses nothwendig. Der übergegangene Aether wird mit Wasser gewaschen, mit Kalk geschüttelt. und alsdann in einem hölzernen oder metallenen Gefässe, das vermittelst eines Rohres mit dem Abkühlungsapparate in Verbindung gesetzt wird, und welches man in ein anderes Gefäss stellt, worin man von Zeit

zu Zeit warmes Wasser hineingiesst, noch einmal überdestillirt. Der übergegangene Aether ist rein. Die Flüssigkeit, welche zurückbleibt, und das Waschwasser werden. bis aller darin noch etwa enthaltener Aether und Alkohol übergegangen sind, abdestillirt; was übergeht, wird wieder benutzt. Vermittelst dieses Apparates kann man bequem 300 Pfund Aether an einem Tage gewinnen. Von einem Pfunde Alkohol von 90 p. C. erhält man im Durchschnitt 10 Unzen, und aus 100 Theilen wasserfreiem Alkohol demnach 69 Pfund Aether.

282. Nimmt man 6 Unzen concentrirte Schwefel- Erscheinunsäure und 6 Unzen wasserfreien Alkohol, und lässt fort- bei Verändedauernd Alkohol zusliessen, so haben die ersten 2 Unzen rung der Flüsdes übergegangenen rohen Aethers ein spec. Gewicht von sigkeit eintre-0,768; das constante spec. Gewicht wird erst erreicht. wenn die Schwefelsäure die vorher angeführte Menge Wasser aufgenommen hat. Nimmt man aber umgekehrt 3 Unzen Schwefelsäure und 2 Unzen Wasser, und lässt Alkohol zutröpfeln, so bestehen die ersten überdestillirten 2 Unzen aus wässerigem Weingeist von 0,926, welcher kaum eine Spur von Aether enthält; die nächstfolgenden haben ein spec. Gewicht von 0,885. Das spec. Gewicht nimmt ab, bis der Wassergehalt der Schwefelsäure sich zu dem bestimmten Punkte vermindert und das Uebergegangene das spec. Gewicht des Alkohols hat. Setzt man zu einem Gemenge von concentrirter Schwefelsäure und Alkohol Wasser hinzu, so destillirt so lange Alkohol über, als noch in der Auflösung davon vorhanden ist. Durch einen Ueberschuss von Wasser wird also aller Alkohol von der Schwefelsäure getrennt, und durch Ueberschuss von Alkohol so viel Wasser, bis die Schwefelsäure etwas mehr als doppelt so viel Wasser enthält, als in der concentrirten Schweselsäure enthalten ist. Setzt man zu concentrirter Schwefelsäure wasserfreien Alkohol im Ueberschuss hinzu, und unterwirst das Gemisch der Destillation, so geht zuerst wasserfreier Alkohol über, dann

ätherhaltiger Alkohol; die größte Menge Aether geht erst zwischen 140° - 150° über. Bei 160° findet schon eine Zersetzung der Schwefelsäure Statt, doch geht noch bis 200° Aether über. Wenn man 6 Unzen Schwefelsäure und Alkohol im Ueberschuss angewandt hat, beträgt die Quantität Aether, welche zwischen 155° und 200° übergeht, kaum 1 Unze.

Zusammensetzung der Flüssigkeit Aetherbildung.

283. Die Flüssigkeit, welche in dem Kolben a enthalten ist, durch die der Alkohol in Aether und Wasser umwihrend der geändert wird, besteht aus Aether, Alkohol, Aetherschwefelsäure und Schwefelsäure, und mehr Wasser, als die Schwefelsäure und die Aetherschwefelsäure chemisch binden können, also mehr als 45,4 Th. Wasser auf 100 Th. Säure. Der Wasser-, Alkohol- und Aethergehalt richtet sich nach dem Kochpunkte der Flüssigkeit, da sowohl Alkohol als Aether durch die Lösungskraft der Schwefelsäure gebunden werden. Denn setzt man zu 100 Th. Schwefelsäure 35 Th. Aether, so kocht die Flüssigkeit erst bei 142°, indem Aether übergeht: und wenn man zu 100 Th. Schwefelsäure 62 Th. Alkohol zusetzt, so hat die Flüssigkeit denselben Kochpunkt, indem alkoholhaltiger Aether überdestillirt.

Aether bildet der Mischung,

284. Mischt man gleiche Theile Schwefelsäure und Alsich nicht bei kohol, versetzt das Gemenge mit Wasser und destillirt, so geht kein Aether, erhitzt man dasselbe längere Zeit in einem Wasserbade, so geht Aether in nicht unbedeutender Menge tiber; er bildet sich also nicht sogleich beim Mischen, jedoch schon bei 100°. Erhitzt man das Gemenge in einer offenen Schaale, bläst den Aether, der aus der Flüssigkeit sich gasförmig entwickelt, weg, und lässt, indem man dieses fortsetzt, die Flüssigkeit erkalten, so dass kein Aether, welcher gasförmig geworden ist, wieder in die Flüssigkeit hat zurückfliesen können, und versetzt sie dann mit Wasser. so entwickelt sich oft Aethergas unter Aufbrausen; stets geht aber beim Destilliren der Flüssigkeit eine nicht unbedeutende Menge Aether über. Der Aether ist also,

ehe er luftförmigen Zustand annimmt, als solcher schon in der Flüssigkeit, aus welcher er durch Kochen ausgetrieben wird, vorhanden, so dass er nicht etwa durch die aber schon vor Kraft, womit er luftförmigen Zustand annimmt, aus einer dem Kochen der Flüssigkeit. Verbindung mit der Schwefelsäure, indem noch die Verwandtschaft des Wassers zur Schwefelsäure hinzukommt. ausgetrieben wird; dieses folgt auch schon daraus, dass Wasser und Aether zugleich übergehen.

Aetherbildung:

285. Man hat die Aetherbildung dadurch zu erklä- Theorie der ren versucht, dass die Schwefelsäure durch ihre Verwandtschaft zum Wasser dem Alkohol die Hälfte seines Wassers entziehe. Aus dem angeführten Versuche folgt jedoch, dass Wasser fortdauernd mit dem Aether übergehe, und es versteht sich alsdann von selbst, dass die Schwefelsäure sich mit diesem Wasser eher verbindet. als mit dem in Alkohol enthaltenen Wasser, welches durch chemische Verwandtschaft zurückgehalten wird, um damit eine Verbindung einzugehen, die fast bei derselben Temperatur wieder aufgehoben wird. Ferner wird der Alkohol durch andere Substanzen, z. B. durch Kali oder Natron, welche viel größere Verwandtschaft zum Wasser haben, als die angewandte diluirte Schwefelsäure, nicht in Aether umgeändert. Man kann die concentrirte Auflösung derselben in Alkohol bis über 140° erhitzen, so dass sie die Temperatur der Aetherbildung erreicht; das Uebergehende enthält keine Spur von Aether.

Eine erhöhte Temperatur ändert den Alkohol gleichfalls nicht in Aether um; ein Versuch, welchen man leicht anstellen kann, wenn man Alkoholdämpfe durch ein Rohr leitet. dessen Temperatur man allmählig bis zur Rothglühhitze erhöht.

Schwer ist es zu ermitteln, welchen Einfluss die Aetherschwefelsäure bei der gewöhnlichen Aetherbildung hat. Ich werde gleich zeigen, dass sie keine nothwendige Bedingung derselben ist, so dass diese darauf beruht, dass Alkohol, oder auch Aetherschwefelsäure, in Berührung mit Schwefelsäure, bei einer gewissen Temperatur in Aether und Wasser zerfallen. Um den Vorgang aber richtig beurtheilen zu können, muss man die Bildung und die Eigenschaften der zusammengesetzten Aetherarten, und die verschiedenen Processe, wodurch aus Alkohol Aether gebildet wird, berücksichtigen; insbesondere die Aetherbildung durch Chlorbor, Chlorzink und durch andere Chlormetalle, welche sich wie Säuren verhalten. Durch Einwirkung von Phosphorsäure auf Alkohol erhält man gleichfalls Aether und Wasser; dieses bleibt aber bei der Phosphorsäure zurück, wodurch sie bald so wässerig wird, dass sie nicht mehr auf den Alkohol einwirkt. Da sich auch dabei Aetherphosphorsäure bildet, so giebt sie keine weiteren Aufschlüsse. Die Arseniksäure scheint sich in dieser Hinsicht wie die Phosphorsäure zu verhalten.

in den Aetherarten ist die Säure nur durch eine gebunden.

286. Da die Aetherschwefelsäure, mit vielem Wasser verdünnt, sich von selbst schon allmählig mit Wasser zu Schwefelsäure und Alkohol zerlegt, und sehr rasch, wenn schwache Ver- die verdünnte Auflösung gekocht wird, mehrere ätherschwefelsaure Salze, z.B. ätherschwefelsaurer Baryt, Strontian und Kalk sich zerlegen, wenn sie blos bis zur Trockne abgedampst werden, indem freie Schweselsäure und ein schwefelsaures Salz zurückbleiben, da andere Aetherarten, z. B. Oxaläther, mit Wasser allmählig sich zerlegen, so muss man daraus mit Recht schließen, dass die Säure nur durch schwache Verwandtschaft in den Aetherarten gebunden ist. Man kann dieses noch auf eine andere Weise Die Quantität Wärme, welche durch die chemizeigen. schen Processe frei wird, darf man als das Maafs der chemischen Verwandtschaftskraft der sich verbindenden Körper ansehen. Setzt man zu 2 Theilen Alkohol 1 Theil Schwefelsäure und dann 1 Theil Wasser, so beträgt die Zunahme der Temperatur 55°; setzt man zu 1 Theil Schwefelsäure 1 Theil Wasser und dann 2 Theile Alkohol, so beträgt sie 53°. In der ersten Flüssigkeit hat sich ungefähr die Hälfte der Schwefelsäure mit dem Alkohol zu Aetherschwefelsäure verbunden, in der zweiten ist gar keine vorhanden; bei der Bildung der Aetherschwefelsäure hat sich demnach nur unbedeutend mehr Wärme entwickelt, als bei der Verbindung der Schwefelsäure. HS, zum zweiten Hydrat, HS. Die Wärme also, welche frei wird, wenn das erste Hydrat der Schwefelsäure in Aetherschwefelsäure sich umändert, und diese mit Wasser sich verbindet, beträgt nur unbedeutend mehr, als wenn die Schwefelsäure sich mit einer so schwachen Basis, als Wasser ist, verbindet. Das ätherschwefelsaure Kali, die Verbindung also von schwefelsaurem Aether mit schwefelsaurem Kali, kann man mit einem Ueberschuss von Kali versetzen, ja damit kochen; der Schwefelsäureäther wird nicht zersetzt. Die meisten Aetherarten kann man in einer alkoholischen Ammoniakslüssigkeit auflösen und damit kochen, ohne dass sie zersetzt werden; durch Wasser werden sie wiederum daraus unverändert ausgeschieden, wie der Benzoëäther, der Benzoësalpeteräther u.s.w. Bei diesen Versuchen sind, da die Substanzen im flüssigen Zustande auf einander einwirken, die Bedingungen erfüllt, unter denen bei den gewöhnlichen Verbindungen sogleich eine Zersetzung Statt findet. Hier wird also eine Verbindung, in welcher zwei Bestandtheile nur sehr schwache Verwandtschaft zu einander haben, durch eine Sub- sie wird aber stanz, welche eine sehr große Verwandtschaft zu einer selbet von star-ken Basen nur derselben hat, nicht zersetzt; es ist ein Hindernis vorhan-unter gewissen den, weswegen die chemische Verwandtschaftskraft nicht thätig werden kann. Dieselbe Thatsache ist schon bei der Benzoëschwefelsäure, der Benzinschwefelsäure und der Zimmtsalpetersäure angeführt worden. Bei der Verbindung der Benzoësäure mit der Schwefelsäure und des Benzins mit Schwefelsäure wird nicht so viel Wärme frei, als bei der Bildung des ersten Hydrats der Schwefelsäure sich entwickelt; die Verwandtschaft der Bestandtheile zu einander ist nur schwach, und dessen ungeachtet kann man durch die stärksten Basen die Säure nicht abschei-

Umständen davon getrennt:

den, oder die Säuren von einander trennen. Bei diesen Verbindungen, aus denen da, wo die Substanzen, woraus sie bestehen, sich berühren, 1 Atom Wasser sich ausgeschieden hat, kann die Ursache in der Stellung der Theile gegen einander zu suchen sein. Die Zersetzung der Benzinschwefelsäure und der andern erwähnten Verbindungen durch Kali besteht, wie bei den gewöhnlichen Salzen, nicht darin allein, dass das Kali die Salpetersäure von der Basis wegnimmt, sondern es muss auch in die Verbindung da, wo das Atom Wasser sich ausschied, ein Atom Wasser wieder hineintreten können. Wir können uns, so wie hier, noch mehrere andere Fälle denken, wie die Lage der Theile verhindern könne, dass die chemische Verwandtschaftskraft thätig wird; wir können bei den Aetherarten z. B. annehmen, dass in die Atomengruppe des Alkohols in die Stelle, wo vorher 1 Atom Wasser (oder 2 Atome Wasserstoff und 1 Atom Sauerstoff) lag, die Säure hineintritt, und zum Theil von den andern Atomen des Alkohols umgeben ist, während bei der einfachen Zusammensetzung der gewöhnlichen Salze Säure und Basis blos neben einander liegen.

die Aetherar-Umständen.

287. So wie die Aetherarten unter gewissen Bedinten bilden sich gungen sich nur zersetzen, so bilden sie sich auch nur un-aber auch nur unter gewissen ter gewissen Bedingungen. Bringt man eine Basis im aufgelösten Zustande mit einer Säure zusammen, so findet die Verbindung sogleich Statt, und wenn von der einen oder von der andern hinreichend vorhanden ist, so verbinden sie sich vollständig mit einander. Bei der Bildung der Aetherarten bleibt bei einem Ueberschuss von Alkohol entweder ein Theil der Säure des Aethers, oder ein anderer frei in der Flüssigkeit zurück; wie viel Alkohol man auch zur Schweselsäure hinzusetzt. nie wird sie vollständig in Aetherschwefelsäure umgeändert. Selten bilden sich die Aetherarten bei der gewöhnlichen Temperatur, wie die Aetherschwefelsäure; gewöhnlich ist eine höhere Temperatur und eine längere Einwirkung der Säure auf den Alkohol erforderlich, wie beim Oxaläther; andere, wie der Essigäther, bilden sich nur langsam und in geringer Menge, in welchem Verhältniss und unter welchen Umständen man auch den Alkohol auf die Säure einwirken lassen mag; dagegen rasch und in größerer Menge, wenn Schwefelsäure gegenwärtig ist; andere bilden sich, wie lange und unter welchen Umständen man auch die Säure auf den Alkohol einwirken lassen mag, gar nicht, wie Benzoëäther, Benzoësalpeteräther, die Aetherarten der fettigen Säuren; dagegen rasch, wenn Schwefelsäure oder Salzsäure gegenwärtig sind. Zu 100 Theilen einer solchen Säure braucht man etwa nur 10 Theile Schwefelsäure zuzusetzen; nimmt man weniger, so geht die Aetherbildung um so langsamer von Statten. Destillirt man Essigsäure und Aetherschwefelsäure, so geht Essigäther ungefähr beim Kochpunkte desselben über, und Schwefelsäure bleibt zurück. Es kann bei der Essigätherbildung aus Schwefelsäure, Alkohol und Essigsäure, die Schwefelsäure zuerst mit dem Alkohol Aetherschwefelsäure bil- Bildung von den; diese kann, indem sie das Aethyloxyd an die Es-Essigäther vermittelstSchwesigsäure abgiebt, sich wieder in Schwefelsäure umän-felsäure. dern und auf eine neue Menge Alkohol einwirken, und so das Aethyloxyd an die Essigsäure übertragen. Doch scheint die Aetherschwefelsäurebildung nicht nothwendig bei diesem Processe vorher gehen zu müssen. Mengt man nämlich 1 Theil Schwefelsäure mit 10 Theilen Essigsäure, und setzt dann 10 Theile Alkohol hinzu, so ist in der Flüssigkeit keine Aetherschwefelsäure enthalten; ja selbst, wenn man einen Theil Essigäther überdestillirt hat, kann man in der zurückgebliebenen Flüssigkeit noch keine Aetherschwefelsäure entdecken. In diesem Falle könnte ohne dass die man allerdings noch annehmen, dass in dem Augenblick, von Aether-schweselsäure wenn sich Aetherschwefelsäure bilde, sie auch schon wie- vorhergeht. der zersetzt werde. Bei der Anwendung von anderen Säuren kann man solche Einwürfe jedoch nicht machen. Durch Salzsäure, und leichter als die Salzätherbildung

vermittelst Salzsäure

erfolgt, wird Essigäther gebildet; außerdem wird der Salzäther, wenn man ihn mit Essigsäure, worin er sich leicht auflöst, destillirt, nicht zerlegt, ja im Gegentheile bildet sich durch Einwirkung von Chlorwasserstoffsäure auf Essigäther Salzäther, wenn auch nur in geringer Menge. Eine und Chlorzink; Chlorzinkauflösung, welche bei 140° kocht, und die, mit Alkohol versetzt und damit destillirt, gar keine oder nur eine Spur Aether giebt, bewirkt wie die Schweselsäure die Essigätherbildung. Oxalsäure, Alkohol und Essigsäure geben Essigäther. Oxaläther mit Essigsäure, worin er sich leicht auflöst, zu wiederholten Malen destillirt, giebt keinen Essigäther. Ganz ähnliche Resultate erhält man mit anderen Säuren; destillirt man zu wiederholten Malen Salzäther über Benzoësäure, so bildet sich keine Spur von Benzoëäther. Es ist demnach bloss die Gegenwart einer dieser Säuren zur Bildung der zusammengesetzten Aetherart nothwendig, wodurch der Alkohol, welcher mit ihnen in Berührung kommt, in einen solchen Zustand versetzt wird, dass er mit der Essigsäure, Benzoësäure u. s. w. den Aether hilden kann.

Aetherarten scheiden starke Aether ab.

288. Lässt man eine wasserhaltige Basis, z. B. Kali, auf eine Aetherart einwirken, so verbindet sich die Säure Basen keinen mit der Basis, und indem 1 Atom Wasser aufgenommen wird, bildet sich Alkohol. Erhitzt man eine wasserfreie Basis, z. B. Kalkerde, mit ätherschwefelsaurem Kali, so erhält man Alkohol und schweres Weinöl, aber keinen Aether. Man kann auf Alkohol Kalkerde, wasserfreies Kali, geschmolzenes Chlorcalcium einwirken lassen; der Alkohol zerlegt sich, obgleich die Verwandtschaft dieser Substanzen zum Wasser sehr groß ist, nicht in Aether und Wasser. Hieraus folgt, dass die Aetherarten und der Alkohol nicht als Salze betrachtet werden dürfen, in denen der Aether die Basis ist, und auf dieselbe Weise wie andere Basen sich verhält. Wäre der Aether die Basis, so müssten bei der Auflösung der Säuren in Aether die Aetherarten sich sogleich bilden, welches nicht der Fall ist. Mit den meisten erhält man gar keine Verbin-

dungen, und selbst wenn man Aethergas von Schwefelsäure absorbiren, und nachher die Flüssigkeit langsam Wasser anziehen läfst, so dass jede Temperaturerhöhung vermieden wird, erhält man keine Aetherschweselsäure: nur wenn man das Gemenge erhitzt, etwa bis 140°, und es bei dieser Temperatur längere Zeit erhält, bildet sich Aetherschweselsäure. Hieraus muss man schließen, dass der Aether von der Substanz, welche mit der Säure in den zusammengesetzten Aetherarten verbunden enthalten sie enthalten ist, durch die Art der Verbindung der Bestandtheile ver- einen mit dem schieden ist, dass also die Atomengruppe des Aethyloxyds, ren Körper 4C10H1O, welche mit der Säure in den zusammenge-(Aethyloxyd). setzten Aetherarten, oder mit dem Wasser im Alkohol eine Gruppe bildet, indem die Säure oder das Wasser ausgeschieden wird, durch eine Umsetzung der Elemente, oder durch eine innigere Verbindung derselben sich in Aether umändert. Hieraus erklärt sich auch, weswegen der Aether in Wasser gelöst nicht wieder Wasser aufnimmt und sich in Alkohol umändert. Für den Körper, der in den Aetherarten enthalten ist, ist der Name Aethyloxyd sehr passend; für den Aether kann man den Namen Aether beibehalten \*).

Aether isome-

\*) Denkt man sich, um irgend eine Vorstellung von einer solchen Umsetzung sich zu machen, dass zwei Atome Seiner Substanz sich mit zwei Atomen einer anderen Zu einem zusammengesetzten Atom verbunden haben, so kann das eine Atom O durch ein Atom anderer Körper, z. B. durch das Atom O ersetzt werden, ohne dass eine Aenderung der Lage der übrigen Atome Statt findet. Ja, es kann auch durch ein zusammengesetztes Atom 😝 ersetzt werden, wodurch das Atom 🍑 gebildet wird, ohne dass die relative Stellung der anderen drei Atome wesentlich sich ändert; so kann man den Alkohol und die zusammengesetzten Aetherarten ansehen. Wird aber das eine Atom 🔾 weggenommen, ohne dass es durch ein anderes ersetzt wird, so können die Atome nicht mehr in ihrer vorigen Lage bleiben, und ein zusammengesetztes Atom 🔾 wird sich Erklärung diedurch die Hypothese von Atomen.

289. Die Bildung des Aethers würde demnach darauf ser Thatsachen beruhen, dass das Wasser aus dem Alkohol und die Säure aus einer zusammengesetzten Aetherart ausgeschieden wird, ohne dass in ihre Stelle ein anderer Körper tritt. Alkohol kann man als eine zusammengesetzte Aetherart ansehen, welche statt der Säure Wasser enthält, und in welcher also das Wasser nur durch sehr geringe Verwandtschaft gebunden ist, aber bei dem, wie bei den Aetherarten, durch eine mechanische Ursache die Ausscheidung nur unter einer gewissen Bedingung erfolgt. Diese Bedingung wird bei den Aetherarten und beim Alkohol durch verschiedene Contactsubstanzen erfüllt, welche sich wie Säuren verhalten. Diese Ausscheidung kann durch Fluorbor, durch verschiedene Chlormetalle, besonders Chlorzink, und verschiedene Säuren, Schwefelsäure. Phosphorsäure u. m. a., erfolgen.

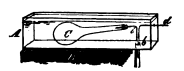
Aetherbildung durch Fluorbor

290. Wenn Fluorborgas in Alkohol geleitet wird, so bildet sich Aether, indem dem Alkohol 1 Atom Wasser entzogen wird, und durch die Säuren, die keine weiteren Verbindungen eingehen, die Umsetzung des Aethyloxyds in Aether erfolgt. Löst man geschmolzenes Chlorzink in Alkohol auf, und unterwirft die Auflösung der Destillation, so geht zuerst Alkohol über. Erst bei einer Temperatur von 200° fängt die Aetherbildung an; zwischen 210° bis 220° ist sie am reichlichsten. Jenseits dieser Temperatur geht wasserhaltiger Aether, und dann Wasser mit den beiden Kohlenwasserstoffarten (s. 220.) über; es hat sich also offenbar hier eine Verbindung von Chlorzink und Alkohol gebildet, wie man sie von anderen Chlormetallen kennt, und diese Verbindung zerlegt sich bei einer hohen Temperatur in Wasser, welches beim Chlorzink bleibt, indem das Chlorzink das Umsetzen des Aethyloxyds in Aether bewirkt.

und durch Chlorzink; es bildet sich dabei keine den Aethyloxydverbindungen entsprechende Substanz.

bilden. Einen solchen Grund kann man angeben, weswegen das Aethyloxyd nicht für sich darstellbar ist, sondern sich Aether bildet, wenn von Alkohol ein Atom Wasser abgeschieden wird.

291. Bei der Aetherbildung mit Schwefelsäure, nach der früher angeführten Methode (s. 279.), ist es schwer, mit Bestimmtheit nachzuweisen, ob Alkohol, ohne dass sich zuerst Aetherschwefelsäure bildet, in Aether und Wasser zerfällt; da, wo der zusliessende Alkohol nämlich mit der sauren Flüssigkeit in Berührung kommt, kann die Temperatur so niedrig sein, dass die Aetherbildung nicht Statt findet, so dass dort sich zuerst Aetherschweselsäure bildet, und diese erst, wenn sie sich weiter in die Flüssigkeit verbreitet und stärker erhitzt wird, in Schwefelsäure, die sich mit Wasser verbindet, und Aether zerlegt wird. Aether bildet Dass diese Annahme nicht richtig ist, kann man dadurch zei- sich, wenn Schwefelsäure gen, dass man Alkoholdämpse von beinahe 100° in Schwe- und Alkohol felsäure, welche man mit so viel Wasser versetzt hat, dass bei einer Tem-peratur von sie bei 145° kocht, einströmen lässt. In einem kupfernen 145° auf ein-Gefäs A, welches mit Wasser gefüllt ist, das man vermit- ander wirken. telst des Ofens B bis zum Kochen erhitzen kann, befestigt man einen Kolben C, worin Alkohol befindlich ist, und



aus welchem die Alkoholdämpfe durch ein Rohr i, welches man so lang wie möglich nimmt, damit die Dämpfe die Temperatur

des umgebenden Wassers annehmen, in die saure Flüssigkeit leitet, wie bei der Aetheringasdarstellung (s. 217.). In das Loch b des kupfernen Gefässes, und in den Hals des Kolbens ist ein doppelt durchbohrter Kork dicht eingepasst; durch die eine Oeffnung geht das Rohr i, durch die andere das Rohr d, welches mit einem Abkühlungsapparate in Verbindung steht. Wenn die Operation eine Zeit lang gedauert hat, so destillirt fortdauernd Wasser, Alkohol und Aether über. Ungefähr ein Fünftel des Alkohols geht unzersetzt über, welches, da die Dämpfe rasch in die Flüssigkeit einströmen, nicht damit in Berührung gekommen ist; die übrigen vier Fünftel zerlegen sich in Aether und Wasser. Die Flüssigkeit bleibt dabei ungefärbt. Da der Alkohol dampfförmig in die Flüssig-

keit geleitet wird, so nehmen, wenn er davon absorbirt wird, die Theile derselben, welche damit in Berührung kommen, seine latente Wärme auf, so dass an dieser Stelle die Temperatur höher als 145° sein muß. Ueberhaupt darf man während der Operation nur so stark heitzen, als nöthig ist, um den Apparat, wenn sie nicht Statt findet, bei ungefähr 130° zu erhalten; theils wird nämlich Wärme frei, dadurch dass die latente Wärme der übergehenden Wasser- und Aetherdämpfe geringer. als die des einströmenden Alkoholdampfes ist, theils ohne Zweifel auch bei der Zerlegung des Alkohols in Aether und Wasser. In der Flüssigkeit ist stets etwas Aetherschwefelsäure enthalten: da es aber nicht anzunehmen ist, dass sie bei derselben Temperatur, bei welcher sie sich bildet, sich auch zerlege, so ist sie ein Nebenproduct und für die Aetherbildung keine nothwendige Be-Die Bildung dingung. Die Aetherbildung durch Schwefelsäure ist also der Aetheringasbildung ganz ähnlich; auch bei dieser ist ist keine noth- in der sauren Flüssigkeit eine geringe Menge Aetherwendige Be- schwefelsäure vorhanden; eine Verbindung von Aetherin mit Schwefelsäure, durch deren Zersetzung das Aetherin konnte gebildet sein, lässt sich nicht darin nachweisen. Die Schwefelsäure wirkt also hier, wie das Platin bei Schwefelsäure. der Zersetzung des Wasserstoffsuperoxyds in Wasser und Sauerstoff. Auf die Wirkung solcher Contactsubstanzen werde ich weitläufig bei der Lehre von der chemischen Verwandtschaftskraft zurückkommen.

von Aether-schwefelsäure dingung bei der Darstellung des Aethers vermittelst

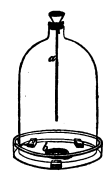
Die Essigsäure und der Aldehyd.

292. Die Essigsäure wird späterhin bei den Säuren, unter denen sie zu den wichtigsten gehört, weitläufig abgehandelt werden; hier darf sie nur in ihrer Beziehung zum Alkohol erwähnt werden. Sie wird, mit Ausnahme des Holzessigs, durch Oxydation des Alkohols Reiner Alko- gewonnen. Reiner Alkohol in concentrirtem oder ver-

diinn-

dünntem Zustande der Luft ausgesetzt, verbindet sich nicht hol, concenmit dem Sauerstoff der Luft. Man muss eine Contact-trirt oder versubstanz anwenden, deren Wirkung man, da sie auf eine det sich nicht Weise Statt findet, die für das Studium dieser Klasse direct mit dem von Erscheinungen besonders günstig ist, bei dieser Verbindung sehr gut studiren kann. Als Contactsubstanz kann man nämlich poröses Platin, Hobelspäne, oder ein sogenanntes Gährungsmittel anwenden.

dünnt, verbin-Sauerstoff.



Das fein vertheilte Pla-aberleichtvertin erhält man, wenn man eine Auf- mittelst einer lösung von Chlorplatin mit Schwefelwasserstoff fällt und das Schwefelplatin der Luft aussetzt, wodurch der Schwefel oxydirt wird. Wird der Rückstand ausgewaschen, bleibt das Platin fast ganz rein zurück. Dieses Platin, oder überhaupt den Platinmohr, welchen man auf verschiedene Weise bereiten kann (Bd. II., Abthl. 2., s. 140.), legt man

Contactsubstanz,

vermittelat Platin,

in eine kleine Schaale b, welche man auf einen Teller stellt. In den Tubulus der Glocke stellt man einen Trichter, dessen unteres Ende a sehr dünn ausgezogen ist, so dass der Alkohol, welchen man in den Trichter gießt, nur sehr langsam auf das Platin heruntertröpfelt; die Glocke steht auf kleinen Unterlagen, so dass die atmosphärische Lust Zutritt hat. Die sich fortdauernd bildende Essigsäure rinnt nun an den Wänden der Glocke herunter und kann leicht aufgefangen werden. Durch Versuche. welche man in einem verschlossenen Gefäse anstellen kann, findet man, dass sich der Alkohol hauptsächlich in Essigsäure umändert, ohne Kohlensäure zu bilden. Man kann diesen Versuch auch so anstellen, dass man auf den Boden einer platten Schaale eine dünne Schicht Alkohol gießt, mehrere Uhrgläser mit fein vertheiltem Platin, welches man mit Alkohol anseuchtet, hineinsetzt, in das Platin und den Alkohol einen Docht hineinlegt, wodurch dem Platin Alkohol zugeführt wird, und darüber eine Glocke mit offenem Tubulus stellt. Bei gehörigem Zutritt der Luft ändert sich nun in einigen Tagen der Alkohol fast ganz in Essigsäure um, welcher jedoch noch drei andere Substanzen, die ich gleich nachher erwähnen werde, beigemengt sind.

vermittelst Holz.

294. Dasselbe allmählige Oxydiren bewirkt Holz, dessen Zellen und Zellwände man durch Ausziehen mit starkem Essig von fremden Substanzen gereinigt hat; die Oxydation findet am besten bei einer Temperatur zwischen 30° bis 40° Statt. Auf dieselbe Weise wirken die sogenannten Gährungsmittel; die wirksamsten sind die Substanzen, welche vegetabilisches Eiweiss oder Kleber enthalten, z. B. der ausgepresste Saft der Runkelrüben oder Erdäpfel (helianthus tuberosus), eine Auflösung von Rohrzucker, schwaches Bier u.a.m. Hat einmal der Gährunsprocess angefangen, so ist selbst die Essigsäure ein kräftiges Beförderungsmittel desselben. Der Alkohol selbst darf dabei nicht im concentrirten Zustande angewandt werden; die Flüssigkeit muss auf 1 Theil Alkohol 8 bis 9 Theile Wasser enthalten. Da die Essigsäurebildung in einer Oxydation des Alkohols durch den Sauerstoff der Lust besteht. so muss man bei der nöthigen Temperatur so viel Berührungspunkte als möglich zwischen dem Alkohol und der Lust hervorbringen. Dieses bewirkt man am besten, wenn man ein Fass mit Hobelspänen füllt, und unten an der Seite des Fasses einige Löcher bohrt, so dass, wenn man verdünnten Alkohol oben in das Fass giesst, dieser von einem Hobelspan auf den andern tröpfelt, auf ihrer Obersläche sich verbreitet und sich oxydirt, wobei die Lust in dem Gefässe so stark erwärmt wird, dass ein Luftzug dadurch entsteht und fortdauernd durch die Löcher neue Luft einströmt.

Zusammensetzung derselben. 295. Bindet man die Essigsäure an eine Basis, an Bleioxyd z. B., und destillirt das durch Erwärmung entwässerte Salz mit der nöthigen Menge saurem, schwefel-

saurem Kali, KS+HS, so erhält man Essigsäure in concentrirtestem Zustande; sie wird bei einer Temperatur von 16º fest. Die Krystalle bestehen aus 4C8H4O. bindet man diese Säure mit Basen, und erwärmt die Salze so lange, bis sie kein Wasser mehr enthalten, so besteht die Säure, welche mit der Basis verbunden ist, aus 4C6H3O. Die Basis bewirkt also, dass 1 Atom Wasser sich ausscheidet, indem da, wo der Wasserstoff der Gruppe, 4C8H, und der Sauerstoff sich berühren, ein Doppelatom Wasserstoff mit 1 Atom Sauerstoff sich verbindet: und die Säure würde nun aus einer Atomgruppe, 4C6H3O, an welche sich 1 Atom Basis anlegt, bestehen. Da aber das Wasser selbst eine Basis ist, so kann auch die krystallisirte Essigsäure 1 Atom Wasser als Basis enthalten, welche sich an die Säuregruppe, wie die andern Basen, anlegt. Diese Art, die Essigsäure und ihre Salze zu betrachten, ist von besonderem Interesse, weil eine große Anzahl von Säuren, wie die Ameisensäure, die Baldriansäure, die fettigen Säuren, in isolirtem Zustande so zusammengesetzt sind, als wären sie durch die Verbindung von 1 Atome eines Kohlenwasserstoffs und 4 Atomen Sauerstoff gebildet, aus welcher Verbindung, wenn man sie an Basen bindet. 1 Atom Wasser sich ausscheidet. Die Sauren sind auf diese Weise sehr einfach zusammengesetzt, und es lässt sich ein unmittelbarer Zusammenhang derselben mit anderen Substanzen nachweisen.

Die Essigsäure bildet sich demnach, indem 4 Maass Alkoholgas oder 1 Atom, 4C12H2O, sich mit 4 Maass Sauerstoffgas oder 4 Atomen, 40, zu Essigsäure, 4C8H4O, und Wasser, 4H2O, verbinden. Es ist sehr wahrscheinlich, dass die Atomengruppe, 4C8H, wie sie im Alkohol vorhanden ist, sich mit den 4 Atomen Sauerstoff, 4O, verbindet, und da diese Aetherin ist, so verbinden sich Bildung der gleiche Maasse Aetheringas und Sauerstoffgas. Benetzt man Kalikalk mit Alkohol, womit er sich unter Wärme- Kalikalk aus entwickelung verbindet, entfernt den überschüssig zuge-

wie sie anzusehen ist.

Essigsäure vermittelst Alkohol.

setzten Alkohol im Wasserbade, und setzt die Verbindung einer mässigen Temperatur aus, so entweicht Wasserstoffgas, und man erhält einen weißen Rückstand, welcher, mit verdünnter Schwefelsäure destillirt, Essigsäure giebt. Die Essigsäure, welche man erhält, entspricht der Alkoholmenge, welche sich mit dem Kali verbunden hatte. 1 Atom Alkohol, 4C12H2O, hat sich in 1 Atom Essigsäure umgeändert, indem 8 Atome Wasserstoff sich gasförmig entwickeln, KH und 4C12H2O=K4C6H3O und 8H; erhitzt man das Gemenge stärker, so entwickelt sich Grubengas, und kohlensaures Kali bleibt zurück, KH und K4C6H3O=2KC und 2C8H.

Aether verbindet sich auch mit Saverstoff

Der Aether verbindet sich mit Sauerstoff viel schwieriger zu Essigsäure, als der Alkohol; am leichtesten oxyzu Essigsäure dirt man ihn, wenn man Schwefelsäure, saures chromund Wasser. saures Kali und Aether der Destillation unterwirft, wobei eine schwache Essigsäure übergeht. Mit Kalikalk erhitzt, giebt er keine Essigsäure, sondern nur Kohlensäure, Kohlenwasserstoff- und Wasserstoffgas. Das Aethyloxyd der Aetherarten, wenn man diese mit Kalikalk erhitzt, giebt dagegen Essigsäure.

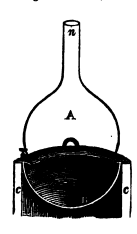
Platin und blos durch Contact.

296. Die Oxydation des Alkohols vermittelst porösen Holz wirken Platins ist das schönste Beispiel der Wirkung einer Contactsubstanz; vermittelst derselben Quantität Platin kann man jede beliebige Quantität Alkohol und Sauerstoff mit einander verbinden, ohne dass das Platin dabei irgend eine Veränderung erleidet, oder irgend eine Verbindung eingeht. Wie das Platin, verhält sich auch das Holz, und eben so das Ferment, welches man nur in geringer Quantität anzuwenden braucht, und von dem man gleichfalls annehmen muss, dass es sich, damit die Essigbildung Statt finde, weder verändert, noch dabei eine chemische Verbindung eingeht; wenn es außerdem eine weitere Zersetzung erleidet, so ist dieses ein von der Essiggährung unabhängiger Process.

Aldehyd.

297. Aldehyd. Der Aldehyd bildet sich durch

eine Oxydation des Alkohols und Aethers auf mannigfaltige Weise; am bequemsten erhält man ihn, wenn man 1 Theil Weingeist von 80 p. C., 11 Theile Mangansu- Darstellung. peroxyd, 14 Theile Schwefelsäure und 1 Theil Wasser der Destillation unterwirft. Man nimmt dazu einen geräumigen Kolben, welchen man in ein Wasserbad stellt,



und bringt diesen mit dem Abkühlungsapparat, welcher bei der Aetherdestillation angeführt ist, in Verbindung. Im Beginne steigt die Masse etwas; durch Nachgießen von kaltem Wasser in's Wasserbad kann man aber das Uebersteigen leicht verhüten, und die Masse kocht bald ruhig. Diese Operation setzt man so lange fort. als noch etwas übergeht. Uebergegangene giesst man in einen Kolben auf ungefähr die doppelte Menge gepulverten Chlor-

calciums, lässt es damit eine Zeit lang stehen und destillirt es, wie bei der Rectification des Aethers im Wasserbade, bis die Hälfte der angewandten Flüssigkeit übergegangen ist; zu dieser setzt man allmählig Aether, welchen man mit Ammoniakgas gesättigt hat, hinzu. Der Aldehyd sondert sich, mit Ammoniak verbunden, krystallinisch aus. Diese Verbindung löst man in einer gleichen Menge Wassers in einem Kolben auf, setzt 11 Theile Schwefelsäure, welche man mit 2 Theilen Wassers verdünnt hat, hinzu, und destillirt sie im Wasserbade, wie bei der Rectification des Aethers, bis das Wasser kocht. Das Uebergegangene schüttet man wieder in einen Kolben, worin man Chlorcalcium in Stücken geschüttet hatte. und destillirt es; das Destillat destillirt man noch einmal mit Chorcalcium. Da die reine Substanz bei 21°,8 kocht, so steigert man die Wärme im Wasserbade nur bis auf 30°; in den Abkühlungsapparat muß man Eis legen, eben so um das Gefäß, in welches die Flüssigkeit hineintröpfelt.

Eigenschaften desselben:

Der Aldehyd ist farblos, von 0,79 specifischem Gewicht, und von eigenthümlichem Geruch, welchen man häufig bei der unvollständigen Verbrennung von Weingeist bemerkt. In Wasser, Aether und Alkohol löst er sich in jedem Verhältnis auf. Er entzündet sich leicht. feuchter Luft in Berührung, besonders aber bei Mitwirkung von fein vertheiltem Platin, oxydirt er sich rasch zu Essigsäure. Chlor und Brom zersetzen ihn sogleich, unter Bildung von Chlor- und Bromwasserstoffsäure und ölartigen Verbindungen, welche Chlor und Brom enthalten, und unter denen Chloral sich zwar hat nachweisen lassen, die aber wegen der Leichtigkeit, womit der Aldehyd sich umändert, bisher nicht rein haben dargestellt werden Salpetersäure oxydirt ihn zu Essigsäure; mit können. Schwefelsäure wird er braun und nachher schwarz.

1 M. Aldehydgas (spec. Gew. 1,53) = 1 M. Kstg., 2 M. Wstg., \(\frac{1}{2}\) M. Sstg.

bildet sich bols.

Den Aldehyd kann man daher als ein Aetherinoxyd, durch Oxydation des Alko- 4C8H2O, ansehen, welches gebildet wird, indem der Alkohol seinen Wassergehalt abgiebt und dafür Sauerstoff, und zwar halb so viel als um Essigsäure zu bilden, aufnimmt.

> Der Aldehyd bildet sich: wenn man Aether auf Metalle tröpfelt, welche man bis 250° erwärmt, z. B. auf schmelzendes Wismuth; wenn Alkohol vermittelst eines glühenden Platindrahts oder vermittelst porösen Platins sich oxydirt; wenn die Flamme einer Spirituslampe verlöscht und nur der Docht noch glüht. Wenn man 1 Theil Weingeist von 80 p. C. mit 2 Theilen Wassers verdünnt und unter sorgfältiger Abkühlung mit Chlor sättigt, so bildet sich nur Chlorwasserstoffsäure und Aldehyd. Ferner erhält man ihn, wenn man Weingeist mit gewöhnlicher Salpetersäure der Destillation unterwirft, und wenn man Aether durch ein mit groben Glasstücken gefülltes gläsernes Rohr in Gasform streichen lässt, wodurch Aldehyd, Aetherin und Grubengas gebildet werden.

298. Die Verbindung von Ammoniak und Aldehyd erhält man in schönen Krystallen, wenn man eine concentrirte Auflösung derselben in Alkohol mit Aether versetzt, worin sie sehr wenig löslich ist. Bei 100° destillirt sie unverändert über. Durch Säuren, selbst durch schwache, z. B. Essigsäure, wird sie zerlegt, indem ein Ammoniaksalz sich bildet und Aldehyd frei wird. Verbindung besteht aus gleichen Maassen Ammoniak und Aldehydgas, oder aus einem Atom Ammoniak, 2N6H, und einem Atom Aldehyd, 4C8H2O.

Ammoniakaldebyd.

299. Wasserfreier Aldehyd ändert sich, wenn man Zwei seste, mit ihn eine Zeit lang bei 0° stehen lässt, in eine aus eisartiisomerische gen Nadeln bestehende Masse um, welche bei 2° schmilzt Aldebyde. und bei 94° kocht, wie Aldehyd, obgleich schwächer, riecht und in Wasser nicht löslich ist; mit Kali wird sie nicht braun, auf Silberoxyd wirkt sie nicht ein, und mit Ammoniak verbindet sie sich nicht. Ein Maass dieses Körpers besteht aus 3 Maass Kohlenstoffgas, 6 Maass Wasserstoffgas, 1; Maass Sauerstoffgas; er ist demnach nach demselben Gewichtsverhältniss, wie der Aldehyd, zusammengesetzt, im luftförmigen Zustande ist er jedoch dreimal dichter.

Bei der gewöhnlichen Temperatur ändert sich der Aldehyd, besonders wenn eckige Körper, z. B. Chlorcalciumstücke darin liegen, in einen festen Körper, der in Prismen krystallisirt, um, welcher bei 120° verdampft, ohne vorher zu schmelzen; er ist in Wasser unlöslich. in Alkohol leicht löslich, und wie Aldehyd zusammengesetzt.

300. Außer Aldehyd werden bei der Einwirkung von verdünnter Schwefelsäure und Mangansuperoxyd auf Alkohol, welche, da ein Theil des Sauerstoffs des Superoxyds an den Alkohol abgegeben wird, ein langsamer Oxydationsprocess des Alkohols ist, der gewiss vermittelst vieler anderer Substanzen auf ähnliche Weise hervorgebracht werden kann, noch Kohlensäure, Ameisensäure, Ameisenäther, Essigsäure und Essigäther gebildet.

Aldehydsäure.

301. Wird der Aldehyd mit Silberoxyd und Wasser allmählig bis zum Kochen erhitzt, so scheidet sich metallisches Silber aus und legt sich an die Wände des Glasgefäses als metallischer Ueberzug an, ohne das irgend eine Gasentwickelung Statt findet. In der Auflösung ist ein Silbersalz enthalten, welches sich nicht ohne Reduction des Silberoxyds abdampfen lässt. Setzt man zur Auflösung des Silbersalzes Baryterdeauflösung hinzu, so scheidet sich Silberoxyd aus. Kocht man die Auflösung dieses Salzes mit diesem Silberoxyd, so wird das Silberoxyd reducirt, und die Säure des Salzes vollständig in Essigsäure umgeändert, die mit der Baryterde ein neutrales Salz bildet; da also das Silbersalz in Ag und 4C8H4O zerlegt wird, so muss es aus Ag und 4C8H3O bestehen.

Das Aetherin, oder die Gruppe 4C8H des Alkohols, würde sich demnach in drei verschiedenen Verhältnissen mit Sauerstoff verbinden, mit 2O zu Aldehyd, mit 3O zu Aldehydsäure und 4O zu Essigsäure.

Aehnliche Producte, wie durch die Oxydation des Alkohols vermittelst Platinschwarz, erhält man, wenn Alkohol oder Aether vermittelst eines glühenden Platin-

Die Glühlampe.



drahts oxydirt worden. Den gewundenen Platindraht oder ein Platinnetz hängt man über den Docht einer Lampe, die man mit Aether oder Alkohol füllt; der untere Theil des Drahtes kann den Docht berühren. Die Lampe zündet man zuerst an, und wenn das Platin glüht, bläst man sie rasch aus; über die Lampe stellt man eine

Retorte, deren Boden man abgesprengt hat, mit einer Vorlage, worin die Producte sich ansammeln. Glüht der Docht stark, so bildet sich viel Kohlensäure und Wasser; je schwächer er glüht, desto mehr Aldehyd. Außerdem bilden sich Aldehydsäure, Essigsäure und Ameisensäure.

Acctal.

302. Acetal. Sättigt man die Flüssigkeit, welche man durch Oxydation des Alkohols vermittelst Platin-

schwamms erhält, mit Kreide, destillirt sie und gießt sie auf Chlorcalcium, so sondert sich eine ätherartige Flüssigkeit aus, welche aus Essigäther, Aldehyd und Acetal besteht. Destillirt man diese Flüssigkeit, so geht zuerst Aldehyd über, und zuletzt eine Flüssigkeit, welche bei 75° kocht; was bei dieser Temperatur übergeht, hat ein spec. Gewicht von 0,844, löst sich in jedem Verhältnis in Alkohol und Aether, und in 6 Theilen Wasser auf. Sie besteht aus 16C36H6O, woraus man schließen könnte, daß sie aus 3 Atomen Aether, 12C30H3O, und 1 Atom Essigsäure, 4C6H3O, bestehe, also ein basischer Aether sei, welches jedoch dadurch, daß sie mit Kali nicht Essigsäure und Alkokol giebt, widerlegt wird.

303. Setzt man zu einer Auflösung von Aldehyd in Aldehydharz. Wasser, oder zu irgend einer Flüssigkeit, welche Aldehyd enthält, eine Kaliauflösung hinzu, und erwärmt die Flüssigkeit, so wird sie sehr bald trübe, und auf ihrer Oberfläche sondert sich eine rothbraune Masse (Harz der Tinctura kalina, Aldehydharz) ab, welche sich in Faden ziehen lässt. Durch die Bildung dieser Substanz kann man im Salpeteräther und schweren Salzäther den Aldehyd nachweisen. Sie bildet sich gleichfalls, wenn man eine Auflösung von Acetal und Kali in Alkohol, oder eine Auflösung von Kali in Alkohol (Tinctura kalina) der Luft aussetzt, indem sie sich dabei braun färben. Versetzt man diese Auflösungen mit verdünnter Schwefelsäure, so scheidet sich die braune Substanz aus und verändert sich schnell an der Luft: durch welchen chemischen Process sie sich bildet, hat man deswegen noch nicht ermitteln können. Der Name Harz für diesen Körper ist nicht passend.

## Gruppe des Holzalkohols.

Versucht man, aus dem Holzalkohol oder den Verbindungen desselben einen Kohlenwasserstoff, welcher dem Aetherin entspricht, auf dieselbe Weise, wie das

Das Holzätherin. Aetherin, darzustellen, so gelingt dieses nicht; man erhält stets Zersetzungsproducte, indem unstreitig das Holzätherin durch die Substanzen, vermittelst welcher es dargestellt werden kann, oder bei der Temperatur, wobei es sich ausscheidet, zersetzt wird. Aus der Uebereinstimmung der Verbindungen der Holzalkoholgruppe mit denen der Alkoholgruppe schliefst man auf das Vorhandensein dieses Kohlenwasserstoffs, welchem man auch den Namen Methylen (von μέθυ, Wein, und υλη, Holz) gegeben hat; 1 Maass desselben würde aus ! Maass Kohlenstoffgas und 1 Maass Wasserstoffgas, und 1 Atom desselben aus 2C 4H bestehen. Die Verbindungen, welche der Holzalkohol bildet, sind so zusammengesetzt, dass darin 2C4H, während in denen der Alkoholgruppe 4C8H enthalten sind, so dass bei derselben Menge der andern Substanzen sie halb so viel an Wasserstoff und Kohlenstoff enthalten, als die der Alkoholgruppe.

## Der Holzalkohol.

304. Die wässerige Flüssigkeit, welche man erhält,

der Destillation des Holzes;

Holzalkohol, Holzgeist,

wenn man Holz der trocknen Destillation unterwirft, und die hauptsächlich aus einer Auflösung von Essigsäure in Wasser besteht, enthält außer mehreren anderen Subbildet sich bei stanzen ungefähr 1 p. C. Holzspiritus (rohen Holzalkohol); da dieser flüchtiger als Essigsäure und Wasser ist, so destillirt man die Flüssigkeit so lange, als das Uebergegangene darnach riecht. Der Holzspiritus ist, je nachdem das der Destillation unterworfene Holz und die Temperatur, bei welcher es destillirt wurde, verschieden waren, von verschiedener Zusammensetzung; er enthält essigsauren Holzäther, Holzalkohol, Essiggeist, Aldehyd, Xylit, Mesit, einen Farbestoff, Brandöl, Essigsäure, Ammoniak und noch andere Substanzen in geringer Menge. Durch einen wie man ihn Zusatz von etwas Kalkhydrat nimmt man die Säure, den Farbestoff zum Theil, und das Oel, welches sich verharzt, weg. Die klare Flüssigkeit destillirt man zu wiederholten

rein erhält.

Malen über Kalkhydrat, wodurch der essigsaure Holzather zersetzt wird. Zu der übergegangenen Flüssigkeit, oder zu dem Holzalkohol, welcher im Handel vorkömmt und in England statt des Spiritus zum Brennen angewandt wird, setzt man Chlorcalcium im Ueberschuss, welches mit dem Holzalkohol eine so beständige Verbindung eingeht, dass, wenn man die Masse der Destillation im Wasserbade unterwirft, die fremden Beimengungen übergehen und nur die Holzalkoholverbindung zurückbleibt. Diese versetzt man darauf mit Wasser, wodurch sie zerlegt wird, indem das Chlorcalcium sich mit dem Wasser verbindet, und gewinnt durch Destillation aus der Flüssigkeit den Holzgeist; durch Destillation über Kalkerde erhält man ihn wasserfrei.

Der Holzalkohol ist eine farblose Flüssigkeit von Eigenschaften. einem eigenthümlichen, geistigen, dem Essigäther ähnlichen Geruch und von 0,798 specifischem Gewicht. kocht bei 66°,5. Beim Kochen stösst er stark; durch einen Zusatz von Ouecksilber, so dass das Kochen vom Quecksilber ausgeht, kann man diesem vorbeugen.

Entzündet brennt der Holzalkohol wie Alkohol; ver-Verbindungen mittelst Platinmohr oxydirt er sich zu Ameisensäure: Säu- desselben mit ren liefern Aetherarten damit. Kali und Natron lösen sich im Holzalkohol auf; Baryterde verbindet sich damit unter Erwärmung. Er löst diese Verbindung auf, welche man aus der Auflösung unter der Glocke der Luftpumpe in Krystallen, Ba 2C8H2O, erhalten kann, in denen sich der Sauerstoff des Holzalkohols zum Sauerstoff der Baryterde wie 2:1 verhält. Als Lösungsmittel verbält er sich wie der Alkohol. Geglühtes Chlorcalcium mit Chlorcalverbindet sich damit. Die Verbindung löst sich leicht in Holzalkohol auf, und aus einer mäßig concentrirten heißen Auflösung sondert sie sich beim Erkalten in erkennbaren Krystallen, Ca El+2 · (2C8H2O), aus, die an der Luft zerfliefsen.

cium.

Baryterde,

1M. Holzalkg. (sp. G. =1,11) = 1 M. Kohlenstg., 2M. VV asserstg., 1 M. Sauerstg.

Die Zusammensetzung 1 Atoms Holzalkohols bestimmt man, wie die 1 Atoms Alkohols; mit 1 Atom Säure verbinden sich 2C8H2O, also 1 Atom Holzalkohol, um die neutralen Holzätherarten zu bilden.

Die zusammengesetzten Holzätherarten.

Die Holzätherarten bilden sich im Allgemeinen auf dieselbe Weise, wie die Aetherarten; sie verhalten sich ihnen ganz ähnlich, und sind nach denselben Verhältnissen zusammengesetzt. Die meisten Holzätherarten der Sauerstoffsäuren enthalten im gasförmigen Zustande in einem Maafs 1 Maafs Kohlenstoffgas, 1½ Maafs Wasserstoffgas und ¼ Maafs Sauerstoffgas, die der Wasserstoffsäuren ½ Maafs Kohlenstoffgas und 1 Maafs Wasserstoffgas, und die Säuren; im schwefelsauren Holzäther sind dagegen 1 Maafs Kohlenstoffgas, 3 Maafs Wasserstoffgas und ½ Maafs Sauerstoffgas in einem Maafs enthalten.

Schwefelsaurer Holzäther. 305. 1) Schwefelsaurer Holzäther, 2C6H 1OS. Destillirt man 1 Theil Holzalkohol mit 8 bis 10 Theilen Schwefelsäure langsam und unter fortdauerndem Kochen, so erhält man ein Destillat, welches fast eben so viel als der angewandte Holzalkohol beträgt; es besteht aus einer ölartigen und einer wässerigen Flüssigkeit. Die ölartige, welche man durch Abgießen trennt, schüttelt man mit Wasser, um die Schwefelsäure, gießt sie dann auf Chlorcalciumstücke, um das Wasser, und zuletzt destillirt man sie mehrere Male mit Baryterde, um die schweflichte Säure wegzunehmen. Unter der Glocke der Luftpumpe verliert sie die letzten Beimengungen an Holzalkohol und schweflichter Säure.

Die ölartige Flüssigkeit ist farblos, lauchartig riechend und von 1,324 spec. Gewicht; sie kocht bei 186° und destillirt unverändert über. Das spec. Gewicht derselben im gasförmigen Zustande beträgt 4,37.

Beim Alkohol hat man für diesen Körper keine entsprechenden Verbindungen, doch ist er so zusammengesetzt, wie die neutralen Verbindungen der Säure mit dem Aether und dem Holzäther im Allgemeinen, in denen der Sauerstoff des Aethers zum Sauerstoff der Säure sich wie in den neutralen Salzen verhält.

Vom kalten Wasser wird diese Verbindung langsam, von kochendem Wasser rasch in Holzalkohol und in eine eigenthümliche Säure, Holzätherschwefelsäure, zersetzt. Wasserfreie Basen wirken nicht darauf ein; wird der schwefelsaure Holzäther aber mit Baryterdehydrat oder mit wässerigen Alkalien zusammengebracht, so zersetzt er sich sogleich in Holzalkohol und Holzätherschwefelsäure, welche sich mit der Basis verbindet.

Erhitzt man den schwefelsauren Holzäther mit Chlorcalcium, so erhält man Chlorwasserstoffholzäther, mit Fluorcalcium gasförmigen Fluorwasserstoffholzäther, mit Cyanquecksilber Cyanwasserstoffholzäther, mit benzoësaurem Kali benzoësauren Holzäther, mit ameisensaurem Natron ameisensauren Holzäther, und mit schwefelwasserstoffsaurem Schwefelkalium Zweifach-Schwefelwasserstoffholzäther; die Schwefelsäure bleibt, mit der Basis verbunden, als schwefelsaures Salz zurück.

306. 2) Die Holzätherschwefelsäure, 2C Die Holzäther-6H1OS + HS, erhält man, wenn man holzätherschwefelsauren Baryt vorsichtig mit Schweselsäure zerlegt, und die Auflösung unter der Glocke der Luftpumpe abdampft, in weißen Nadeln krystallisirt. Sie verbindet sich mit allen Basen. Ihre Salze sind sämmtlich in Wasser leicht löslich; erhitzt zersetzen sie sich, schwefelsaurer Holzäther geht über, und ein schwefelsaures Salz bleibt zurück. Das Bleisalz zerlegt sich sehr leicht auf diese Weise. Das Barytsalz erhält man in gut bestimmbaren Krystallen; man stellt es dar, indem man 2 Theile Schweselsäure und 1 Theil Holzalkohol mengt, die Flüssigkeit mit kohlensaurer Baryterde übersättigt, und überhaupt dieselbe Methode befolgt, wie bei der Darstellung des benzinschwefelsauren Baryts. Die Auflösung dampft man bis zur Syrupsdicke ein, und lässt sie unter der Glocke der Lustpumpe krystallisiren.

Salpetersaurer Holzäther.

307. 3) Salpetersaurer Holzäther, 2C6H Verdünnte Salpetersäure kann man mit Holzalkohol destilliren, ohne dass eine Einwirkung Statt findet. Mengt man dagegen 5 Theile Holzalkohol, 5 Theile Salpeter und 10 Theile Schweselsäure, so beginnt durch die bei der Mengung entstandene Wärme die Destillation, welche durch die Warme, die durch die fortdauernde Einwirkung sich erzeugt, unterhalten wird. Die ätherartige Flüssigkeit destillirt man mehrere Male über Bleioxyd und Chlorcalcium. Destillirt man sie zuletzt für sich, so wird, wenn ein Theil übergegangen ist, der Kochpunkt constant. Was nämlich alsdann bei 68° übergeht, ist, so viel sich aus den bisherigen Untersuchungen ergeben hat, salpetersaurer Holzäther, welcher farblos ist, schwach ätherisch riecht, im flüssigen Zustande ein specifisches Gewicht von 1,182, und im gasförmigen von 2,653 hat; wird der Dampf etwas über 150° erhitzt, so verpufft er. Mit einer Auflösung von Kali in Alkohol versetzt und erwärmt, giebt er salpetersaures Kali.

Salpetrichtsauren Holzäther hat man noch nicht dargestellt.

Holsätherkohlensäure. 308. 4) Holzätherkohlensäure. Leitet man in eine Auflösung von Baryterde in Holzalkohol Kohlensäure, so erhält man einen perlmutterähnlichen Niederschlag, welcher in Holzalkohol unlöslich ist. In Wasser löst er sich auf, die klare Auflösung trübt sich bald, Kohlensäure entweicht, und nach einigen Stunden ist das Salz zerlegt, indem kohlensaurer Baryt, Kohlensäure und Holzalkohol sich gebildet haben; in kochendem Wasser findet diese Zerlegung sogleich Statt. Diese Verbindung besteht aus BaC+2C6H1OC. Kohlensauren Holzäther hat man bisher noch nicht dargestellt.

Oxalsaurer Holzäther. 309. 5) Oxalsaurer Holzäther, 2C6H1O C. Destillirt man gleiche Theile Oxalsäure, Schwefelsäure und Holzalkohol, so erhält man eine Flüssigkeit, aus welcher, wenn sie, der Luft ausgesetzt, verdampft, sich Krystalle

aussondern. Die Krystalle legt man auf ein Fliesspapier und destillirt sie mit Bleioxyd.

Der oxalsaure Holzäther, welchen man auf diese Weise rein erhält, ist farblos, riecht wie Oxaläther, schmilzt bei 51°. und kocht bei 161°. Er ist in Alkohol, Holzalkohol und in kaltem Wasser löslich: mit dem Wasser zersetzt er sich jedoch bald, in Holzalkohol und Oxalsäure noch rascher, wenn er damit erwärmt wird. Mit Ammoniak im Ueberschuss giebt er Holzalkohol und Oxamid, in geringerer Menge damit versetzt, Holzätheroxamid.

310. 6) Essigsaurer Holzäther, 2C6H1OA. Essigsaurer Destillirt man 1 Theil Schwefelsäure, 1 Theil krystallisirte Essigsäure und 2 Theile Holzalkohol, und gießt das Destillat auf Chlorcalciumstücke, so sondert sich der essigsaure Holzäther als eine leichte, ätherische Flüssigkeit aus, von welcher man mit Kalk die schweflichte Säure, und durch Digestion mit Chlorcalcium den Holzgeist, wenn sie von diesem enthält, wegnimmt. Er riecht wie Essigäther, hat im flüssigen Zustande ein spec. Gewicht von 0,919, im luftförmigen von 2,57, und kocht bei 58°. In der Kälte zersetzt er sich mit Schwefelsäure in Essigsäure und Holzätherschwefelsäure. Er kommt im Holzspiritus, folglich auch in rohem Holzessig fertig gebildet vor, und kann daraus gewonnen werden.

Holzäther.

- 311. 7) Ameisensaurer Holzäther, 2C6H1OF. Ameisensaurer Man erhält ihn am bequemsten, wenn man trocknes ameisensaures Natron mit schwefelsaurem Holzäther gelinde erwärmt, das Uebergegangene noch einmal über ameisen-
- 8) Weinsauren und traubensauren Weinsauren Holzäther hat man bisher noch nicht darstellen kön- und traubensauren nen. Die Holzätherweinsäure, 4C6H1OT+HT, und Holzäther. Holzäthertraubensäure,  $4C6H1O\bar{U} + \dot{H}\bar{U}$ , erhält man, wenn man Weinsäure oder Traubensäure in einer gleichen Gewichtsmenge Holzalkohol auflöst, damit kocht (s. 247.), und die Flüssigkeit zuerst im Wasserbade, und dann un-

saures Natron, und dann für sich destillirt.

ter einer Glocke vermittelst Schwefelsäure eindampft; sie bleibt in bestimmbaren Krystallen zurück. Die Holzäthertraubensäure enthält 1 Atom Wasser mehr, als die Holzätherweinsäure. Mit Wasser anhaltend gekocht, zersetzen sich beide Säuren, so das in der Flüssigkeit nur Weinsäure und Traubensäure zurückbleiben. Die Salze beider Säuren sind in Wasser leicht löslich; wird ihre Auslösung gekocht, so zersetzen sie sich, besonders diejenigen sehr leicht, deren Basen sich mit der Weinsteinsäure oder Traubensäure zu schwer löslichen, neutralen oder sauren Salzen verbinden, indem Holzalkohol sich bildet. Das holzätherweinsaure Kali und die holzäthertraubensaure Baryterde erhält man in bestimmbaren Krystallen.

Benzoësaurer Holzäther. 313. 9) Benzoësaurer Holzäther, 2C6H1OB. Destillirt man 2 Theile Schwefelsäure, 2 Theile Benzoësäure und 1 Theil Holzalkohol, fällt das Destillat mit Wasser, wäscht es gut damit aus, destillirt dann den ölartigen Rückstand über Bleioxyd, und erhitzt das Uebergegangene bis zum constanten Kochpunkt, so erhält man den benzoësauren Holzäther rein. Er ist eine ölartige, farblose, angenehm riechende Flüssigkeit, unlöslich in Wasser, und leicht löslich in Holzalkohol; sein spec. Gewicht ist im flüssigen Zustande 1,1, im gasförmigen 4,75. Er kocht bei 198°,5.

Schleimsaurer Holzäther.

314. 10) Schleimsaurer Holzäther, 2C6H1OMu, wird auf dieselbe Weise dargestellt, wie der schleimsaure Aether. Er ist in kochendem Wasser leicht löslich, aber nur in 210 Theilen kochenden Weingeists von 0,814. Beim Erkalten der gesättigten Auflösungen erhält man ihn in farblosen Krystallen, welche erhitzt, ohne zu schmelzen, bei 163° anfangen sich zu zersetzen.

Korksaurer Holzäther. 315. 11) Korksauren Holzäther, 4C6H1OSu, erhält man auf dieselbe Weise, wie den korksauren Aether.

Holzätherar- 12—15) Den talgsauren, margarinsauren, ölten der fettigen sauren und elaïdinsauren Holzäther erhält man

wie die entsprechenden Aetherarten. Der talgsaure ist krystallinisch und schmilzt bei 85°, der margarinsaure ist fest, der ölsaure flüssig und von 0,879 spec. Gew.; mit einer Auflösung von salpetersaurem Quecksilberoxyd übergossen, ändert er sich nach kurzer Zeit in den elaïdinsauren, welcher slüssig ist und ein spec. Gewicht von 0,872 hat, um. Diese Holzätherarten sind den entsprechenden Aetherarten sehr ähnlich.

Säuren.

16) Chlorwasserstoffholzäther. Man Chlorwassererhält ihn als ein farbloses Gas, wenn man 2 Theile Koch- stoffholzäther. salz, 1 Theil Holzalkohol und 3 Theile Schwefelsäure der Destillation unterwirft; bei - 18° ist er noch nicht flüssig. 1 Maass Wasser löst davon ungefähr 3 Maass auf; durch Waschen mit Wasser kann man ihn daher leicht von fremden Beimengungen trennen. Sein spec. Gewicht im gasförmigen Zustande ist 1,74.

Dieses Gas lässt sich in der Rothglühhitze vollständig zersetzen. Versuche, ob sich daraus Holzätherin, wie beim leichten Salzäther das Aetherin, ausscheiden lasse, haben kein ganz entscheidendes Resultat gegeben; man erhält allerdings ein Gas, welches wenig in der Zusammensetzung vom Methylen abweicht und mit dem Chlor im Sonnenschein sich verbindet, aber noch nicht gehörig untersucht ist.

317. 17) Jodwasserstoffholzäther erhält man, Jodwasserwenn man Jod in Holzalkohol auflöst, Phosphor in klei-stoffholzather. nen Quantitäten allmählig zusetzt und die Flüssigkeit der Destillation unterwirft. Das Destillat versetzt man mit Wasser; die sich ausscheidende ölartige Flüssigkeit destillirt man über Chlorcalcium, und dann über Bleioxyd. Die reine Verbindung ist farblos und von 2,237 spec. Gew.; sie kocht zwischen 40° bis 50°.

1 M. Jodwasserstffhlzäthg. (sp. G. 4,88) = 1 M. Jodg., 1 M. Kstffg., 11 VVstffg.

318. 18) Fluorwasserstoffholzäther entwik-Fluorwasserkelt sich als Gas, wenn man schwefelsauren Holzäther und stoffholzäther. Fluorcalcium zusammen gelinde erhitzt. 1 Maass Wasser

nimmt nur 12 Maass von dem Gase auf; es kann also über Wasser aufgefangen, und durch Waschen damit rein erhalten werden. Tropfbar-flüssig hat man es noch nicht erhalten.

1 M. Flwstifhlzäthg. (sp. G. 1,186) = 1 M. Flg., 1 M. Kstifg., 1 M. VVstifg.

Cyanwasser-

19) Cyanwasserstoffholzäther erhält stoffholzäther man. wenn man schwefelsauren Holzäther mit Cyanka-'lium, Schwefelwasserstoffholzäther, wenn man ihn mit Schwefelkalium, und Holzätherschwefelwasserstoffsäure, wenn man ihn mit Schwefelwasserstoffschweselkalium der Destillation unterwirft. Alle drei Verbindungen sind flüssig; die letztere kocht schon bei 21° und lässt sich leicht durch Destillation über Chlorcalcium reinigen. Sie wirkt, wie die entsprechende Aetherverbindung, sehr leicht auf das Quecksilberoxyd ein, indem sie damit Wasser und Schwefelwasserstoffholzätherschwefelquecksilber bildet, welches in Alkohol löslich ist und beim Erkalten der heißen concentrirten Auflösung sich in weisen Blättchen daraus absondert.

> Als Anhang sind hier noch folgende Verbindungen anzuführen:

Holziszethionsăure.

320. 20) Holzisa ethionsäure. Lässt man wasserfreie Schwefelsäure allmählig vom Holzalkohol absorbiren, versetzt die Auflösung mit Wasser und sättigt sie mit kohlensaurer Baryterde, so erhält man beim Verdampfen der Flüssigkeit ein Salz, welches sich durch seine Krystallform und seine übrigen Eigenschaften von der holzätherschwefelsauren Baryterde wesentlich unterscheidet, aber genau wie diese zusammengesetzt ist.

Holzätherschwefelkohlenstoffsäure.

Holzätherschwefelkohlenstoff-Setzt man zu einer Auflösung von Kali und säure. Holzgeist so lange Schwefelkohlenstoff, bis die Flüssigkeit neutral reagirt, so bildet sich auf ähnliche Weise wie beim Alkohol holzätherschwefelkohlenstoffsaures Kali, K+2C6H1O+2·C2H, welches in seideartigen Fasern krystallisirt.

322. 22) Der Xylit und die Substanzen, welche man durch Einwirkung von Kali und Schwefelsäure auf den Xylit erhält.

Die Flüssigkeit, welche bei dem Erhitzen der Verbin- Xylit, Lignon. dung von Chlorcalcium und Holzalkohol im Wasserbade übergegangen ist (s. 304.), enthält zwei Substanzen, Xylit und Mesit; unterwirft man sie der Destillation, bis das Uebergehende das Wasser trübt, welches vom Mesit herrührt, so ist der größte Theil des Xylits übergegangen, und der größte Theil des Mesits in der Retorte zurückgeblieben. Das Uebergegangene gießt man auf Chlorcalcium, womit sich der Xylit verbindet; was sich nicht damit verbindet, giesst man ab, und aus der Chlorcalciumverbindung erhält man den Xylit durch Destillation im Wasserbade rein. Er riecht angenehm, schmeckt brennend, löst sich in allen Verhältnissen in Wasser, Alkohol und Aether auf, kocht bei 61°,5, hat ein spec. Gewicht von 0,816 in flüssigem und von 2,177 in gasförmigem Zustande; er besteht ans 12C24H5O.

Setzt man zum Xylit fein geriebenes Kali, doch nicht so viel, dass er braun wird, so bilden sich silberglänzende Blättchen, welche in der Flüssigkeit schwimmen und an der Luft sich in essigsaures Kali umändern. In der Flüssigkeit ist Holzalkohol enthalten; hieraus würde folgen, dass der Xylit eine Holzätherart sei, worin eine bisher unbekannte Säure enthalten ist, die sich an der Luft zu Essigsäure oxydirt.

Setzt man so viel Kali hinzu, dass der Xylit braun wird, so bilden sich nach der Menge des Kali's und der längeren Einwirkung Mesit, aus dem Mesit Xylitnaphta, und aus diesen Xylit und Xylitharz. Aehnliche Producte und Holzätherschweselsäure werden durch die Einwirkung der Schweselsäure auf den Xylit gebildet. Destillirt man Xylit mit Braunstein und Schweselsäure, so erhält man unter anderen Producten Aldehyd.

323. 23) Der Mesit, welcher in der Retorte zurück-

Mesit.

bleibt, wird mit Wasser gewaschen, destillirt und über Chlorcalcium entwässert; er ist farblos und dünnslüssig. riecht ätherisch, schmeckt brennend, kocht bei 70°, und ist ungefähr in 3 Theilen Wasser löslich. Er besteht aus 6C12H2O. Mit Kalihydrat zersetzt er sich. Ein Salz, welches, mit einer Säure destillirt, Essigsäure giebt, bildet sich mit Xvlitnaphta.

Mesiten.

324. 24) Mesiten erhält man, wenn man gleiche Theile Schwefelsäure und Xylit, welcher etwas Wasser enthält, so lange der Destillation unterwirft, bis eine Flüssigkeit, die in der ersten sich nicht auflöst, übergeht. Die erste besteht aus Mesiten und Xylit; sie wird auf Chlorcalcium gegossen, welches sich im Xylit auflöst und das Mesiten daraus abscheidet, das darauf mit Wasser gewaschen, vermittelst Chlorcalcium entwässert, und über Kalkerde destillirt wird. Das Mesiten ist farblos, riecht angenehm ätherisch, kocht bei 63°, löst sich in ungesähr 3 Theilen Wasser auf, hat ein spec. Gewicht von 0,805, und besteht aus 6C12H3O. Längere Zeit mit Kali in Bertihrung, zersetzt es sich, und essigsaures Kali und Mesit, Xylitnaphta, Xylitöl und Xylitharz bilden sich.

Xylitnaphta.

325. Die Xylitnaphta ist farblos und dünnflüssig. riecht wie Pfeffermünzöl, schmeckt brennend, ist leicht in Alkohol, sehr wenig in Wasser löslich, kocht bei ungefähr 110°, und besteht aus 12C24H3O.

Lässt man einen großen Ueberschuss von Kalihy-

Xylitharz.

Xylitöl.

drat auf Xylit einwirken, so besteht die ölartige Masse, welche man bei einem Zusatz von Wasser erhält, nur aus Xylitöl und Xylitharz. Durch Destillation mit Wasser trennt man beide, das Xylitharz, 22C36H3O, bleibt zurück, und das Xylitöl geht mit dem Wasser über; es ist farblos, in Wasser unlöslich, in Alkohol leicht löslich, kocht jenseits 200°, und destillirt unzersetzt über. besteht aus 12C 18H 1O. Bei einer Temperatur zwischen 50° bis 80° längere Zeit der Luft ausgesetzt, ändert es sich durch Aufnahme von Sauerstoff in Xylitharz um.

Methol.

326. Setzt man die Destillation von gleichen Theilen Xvlit und Schwefelsäure, durch welche man das Mesiten erhielt, so lange fort, als man noch von der leichteren Schicht erhält, wäscht diese mit Wasser und einer verdünnten Kaliauflösung, und destillirt sie, so ist das, was bei ungefähr 175° übergeht, reines Methol. Es ist fast unlöslich in Wasser, und leichter als dasselbe, riecht ähnlich dem Terpenthinöl und schmeckt brennend; an der Luft verändert es sich nicht. Es besteht aus 12C18H. Mit Schwefelsäure längere Zeit hindurch geschüttelt, verbindet sich ein Theil derselben damit. Versetzt man die Flüssigkeit mit Wasser, und sättigt die saure, wässerige Flüssigkeit mit kohlensaurer Kalkerde, so erhält man durch Abdampfen der filtrirten Auflösung ein krystallisirtes Salz, metholschwefelsaure Kalkerde, Ca 12C 18H2S.

327. Durch Einwirkung von Kali auf Xylit wird Die Zusam-Mesit, auf Mesit Xylitnaphta, auf Xylitnaphta Xylitöl und Xylitharz, und auf Xylitöl Xylitharz gebildet. Bei dieser Zersetzung des Xylits, des Mesits und der Xylitnaphta bilden sich außerdem Holzgeist und ein essigsaures Salz. Aus dieser Zersetzung und aus der Analyse ist man veranlasst zu schließen, dass diese Körper Holzätherarten sind, in denen verschiedene Säuren, welche durch Oxydation in Essigsäure umgeändert werden, enthalten sind; da die Bildung der Essigsäure aber ohne Zutritt der Luft Statt findet, so kann sie nur dadurch erfolgen, dass ein Theil der Substanz selbst sich oxydirt, indem ein anderer Sauerstoff abgiebt. Xylit und Kali also bilden Mesit, Holzalkohol und essigsaures Kali, indem ein Theil der Säure des Xylits Sauerstoff an einen anderen Theil abgiebt, welcher dadurch zu Essigsäure oxydirt wird, und jener Theil, der also weniger Sauerstoff als die Säure des Xylits enthält, im Mesit zurückbleibt. Da man jedoch die Säure des Xylits bisher nur an Kali gebunden erhalten, sie aber weder frei noch mit andern Basen verbunden dargestellt hat, auch die übrigen Säuren, die in diesen hypothetischen Holz-

mensetzung dieser Verbindungen.

ätherarten angenommen werden, noch nicht weiter studirt hat, und eine Zersetzung, wie man sie bei der Bildung der einen Säure aus der andern annimmt, bei den sogenannten organischen Säuren bisher noch nicht vorgekommen und auch nicht wahrscheinlich ist, so muss man, um tiber die Natur dieser Verbindungen entscheiden zu können, weitere Untersuchungen abwarten, welche, wenn sie auch mit großen Schwierigkeiten verknüpft sind, wegen der interessanten Gesichtspunkte, die die mit Sicherheit ermittelten Thatsachen eröffnet haben, nicht unterbleiben werden.

## Der Holzäther.

Holzäther.

328. Destillirt man I Theil Holzalkohol mit 4 Theilen concentrirter Schweselsäure, so entwickelt sich ein Gasgemenge, aus welchem, wenn man es eine Zeit lang mit Kali in Berührung lässt, man die beigemengte schweflichte Säure und Kohlensäure wegnehmen kann. Das zurückbleibende Gas ist Holzäther; es ist farblos und von ätherischem Geruch; bei -16° wird es noch nicht tropfbar; 1 Maass Wasser löst davon 37 Maass auf, Alkohol und Holzalkohol lösen davon noch mehr auf.

1 M. Holzäthg. (sp. G. = 1,61) = 1 M. Kstffg., 3 M. VVstffg., \frac{1}{2} M. Sauerstffg.

Der Holzäther hat sich demnach gebildet, indem aus zwei Maas Holzalkoholgas (= 1 M. Kohlenstoffgas, 4 M. Wasserstoffgas, 1 M. Sauerstoffgas) 1 M. Wassergas ausgeschieden wurde; er verhält sich also zum Holzalkohol. ist isomerisch wie der Aether zum Alkohol. Von hohem Interesse ist die Uebereinstimmung des Alkohols mit dem Holzäther; beide bestehen aus denselben Elementen, welche nach demselben Gewichtsverhältniss verbunden sind, und das spec. Gewicht beider im gasförmigen Zustand ist dasselbe, ihre chemischen und physikalischen Eigenschaften jedoch sind ganz verschieden. Diese Verschiedenheit rührt, welches hier aus der Art der Bildung sehr klar hervorgeht, davon her, dass die Elemente auf verschiedene Weise mit einander verbunden sind. Dieses ist ein sehr schönes Bei-

mit dem Alkohol.

spiel zweier isomerer Körper. Isomere Körper (von loog. gleich, μέρος, Theil) nennt man nämlich solche, welche bei derselben Zusammensetzung verschiedene chemische und physikalische Eigenschaften besitzen; so besteht die Essigsäure, 4C8H4O, und der ameisensaure Holzäther. 2C6H1O+2C2H3O, so wie der Ameisenäther, 4C10H 10+2C2H3O, und der essigsaure Holzäther. 2C6H1O +4C6H3O, aus denselben Elementen.

## Die Ameisensäure.

329. Lässt man auf dieselbe Weise fein vertheiltes Platin und atmosphärische Luft auf Holzalkohol, wie auf Ameisensäure, Alkohol wirken (s. 171.), indem man nämlich eine offene Glocke über einen Teller stellt, auf welchen man etwas Wasser giesst, und auf dem mehrere Schaalen mit Platin und ein Gefäss mit Holzalkohol stehen, so geht die Oxydation des Holzalkohols zwar weit langsamer vor sich, als dieses beim Alkohol der Fall ist, nach einiger Zeit erhält man jedoch so viel Säure, dass man mit Sicherheit sie als Ameisensäure erkennen kann. Man erhält nur wenig Ameisensäure, weil sie, mit dem Platin und der Luft in Berührung, sich zu Kohlensäure und Wasser oxydirt. Sie bildet sich ferner, wenn man verdünnten Alkohol, oder eine wässerige Auflösung von Zucker oder anderen Substanzen, die zu derselben Gruppe gehören, mit Schwefelsäure und Braunstein der Destillation unterwirft: die Stärke u. s. w. Hälfte des Sauerstoffs desselben tritt an diese Substanzen, und Kohlensäure und Ameisensäure werden gebildet. Leitet man über gepulvertes und getrocknetes ameisensaures Bleioxyd Schwefelwasserstoff, welches man durch ein Chlorcalciumrohr streichen lässt, so erhält man, indem Schweselblei sich bildet, die Ameisensäure (Pb2C2H3O und 2H1S=PbS und 2C4H4O) als eine farblose Flüssigkeit, welche bei - 1° krystallisirt, bei + 1° schmilzt, bei 99° kocht, und ein specifisches Gewicht von 1,235 hat; sie besteht aus 2C4H4O. Von der Richtigkeit die-

Die

Bildung aus Holzalkohol,

vermittelst Substanzen, dic Sauerstoff an Zucker. abgeben.

Zusammensetzung derselben.

ser Zusammensetzung kann man sich am leichtesten durch Erhitzen der Ameisensäure oder eines ameisensauren Salzes mit Schwefelsäure überzeugen, wodurch die Ameisensäure in Wasser, welches sich mit der Schwefelsäure verbindet, und Kohlenoxydgas, 2C4H4O=2.CO u. 4H2O, zerlegt wird. Verbindet man sie mit Basen, z. B. mit Bleioxyd, so scheidet sich ein Atom Wasser, 2H1O, aus, und die an Basen gebundene Säure besteht aus 2C2H3O. Erhitzt man Holzalkohol auf dieselbe Weise, wie Alkohol, mit Kalikalk, so entwickelt sich Wasserstoffgas, und zuerst bildet sich ameisensaures Kali, dann oxalsaures, und darauf kohlensaures Kali, indem Wasserstoffgas fortgeht.

330. Die Ameisensäure verhält sich also zum Holzalkohol, wie die Essigsäure zum Alkohol. Dasselbe, was von der Zusammensetzung der Essigsäure angestihrt worden ist, gilt von der der Ameisensäure; sie enthält die Atomengruppe, 2C4H, des Holzalkohols, und wenn ein Atom Wasser austritt, so liegen 2C2H noch so neben einander, wie im Holzalkohol. Im Chloral, welcher mit Kali Chloroform und ameisensaures Kali giebt, indem 2C2O desselben Wasserstoff und Sauerstoff aufnehmen, und im Chloroform, welches sich mit Kali und Wasser in Chlorkalium und ameisensaures Kali zerlegt, indem 2C2H desselben Sauerstoff aufnehmen, liegen diese Atome höchst wahrscheinlich eben so neben einander, wie in der Ameisensäure und im Holzalkohol.

331. Destillirt man Mangansuperoxyd, Schweselsäure und Holzalkohol, so erhält man eine Flüssigkeit (Formomethylal), welche schon bei 38° zu kochen ansängt, und deren Kochpunkt bei der Destillation bis 80° steigt; sie besteht demnach aus einem Gemenge, und zwar hauptsächlich aus ameisensaurem Holzäther und einem eigenthümlichen Körper, den man Methylal genannt hat. Wenn man das Gemenge in Wasser auslöst, und dann Kali in Stücken hinzusetzt, so wird der Holzäther zersetzt und das Methylal scheidet sich aus. Durch Destillation über

Methylal.

Chlorcalcium erhält man es rein. Es ist in 3 Theilen Wasser löslich, kocht bei 42°, hat im flüssigen Zustande ein spec. Gewicht von 0,8551, im gasförmigen von 2,641; es besteht aus 6C16H4O. Durch Kali in Alkohol gelöst wird es allmählig zersetzt, wobei sich Ameisensäure bildet. Ueber die Zusammensetzung dieses Körpers lässt sich noch nicht entscheiden; er ist weder dem Aldehyd, noch dem Acetal analog zusammengesetzt.

Verbindungen, welche durch Einwirkung von Chlor, Brom und Jod auf die Substanzen der Gruppen des Alkohols und Holzalkohols gebildet werden.

Diese Verbindungen sind in neuerer Zeit mit besonderem Interesse dargestellt und studirt worden, weil sie hauptsächlich zur Entwickelung der Substitutionstheorie gedient haben und benutzt worden sind. Aus diesem Grunde müssen sie hier ausführlich erwähnt, und darauf die wichtigsten Thatsachen, welche daraus für die Substitutionstheorie entnommen worden sind, zusammengestellt werden; es wird sich daraus ergeben, dass diese Theorie sich auf die von dem Austreten von Atomen aus den Verbindungen zurückführen läst.

Chlor, Brom, Jod und Aetherin.

332. 1) Chlorätherin. Chlorgas verbindet sich Chlorätherin. im Dunkeln, wie beim Zutritt des Lichts, mit dem Aethe-Darstellung. ringas zu einem ölartigen, tropfbar-flüssigen, farblosen Körper; wegen dieser Verbindung hat man das Aetheringas auch ölbildendes Gas oder Elayl (von ἔλαιου, Oel, und ἕλη, Stoff) genannt. Man erhält das Chlorätherin, wenn man gleichzeitig feuchtes Chlor- und gereinigtes Aetheringas in einen geräumigen Ballon leitet; trocken wirken beide nicht auf einander.

333. Das Chlorätherin destillirt man nachher abwechselnd über Schwefelsäure und über Kali, bis kein Schwärzen mehr Statt findet. Es hat einen angenehmen Eigenschaften. ätherischen Geruch, und ein spec. Gewicht von 1,256; es

setzung desselben.

Zusammen- kocht bei 82°,5, und ist, so wie die folgenden Verbindungen, wenig in Wasser, leicht in Alkohol und in Aether löslich.

1 M. Chlorätheringas (sp. G. 3,4214) = 1 M. Chlorgas, 1 M. Aetheringas.

Den Kohlenstoff und den Wasserstoff des Chlorätherins, und Verbindungen ähnlicher Art, findet man durch die Verbrennung mit Kupferoxyd, wobei das Chlor mit Kupfer verbunden im Verbrennungsrohre zurückbleibt: und indem man eine gewogene Menge derselben über glühenden Kalk auf ähnliche Weise wie über Kupferoxyd leitet, den Kalk mit Wasser tibergießt, mit Salpetersäure neutralisirt, und die Auflösung mit salpetersaurem Silberoxyd versetzt, bestimmt man aus dem Chlorsilber, welches niederfällt und 24,67 p.C. Chlor enthält, das darin enthaltene Chlor.

Chlorätherid.

2) Chlorätherid. Setzt man Chlorätherin zu einer Auflösung von Kali in Alkohol, so sondert sich Chlorkalium aus; findet keine Aussonderung desselben mehr Statt, und erhitzt man die Flüssigkeit bis 30°. so erfolgt eine starke Gasentwickelung. Leitet man das Gas, nachdem man es zuerst stark erkaltet hat, durch Schweselsäure, dann durch eine Kaliauflösung, und erkaltet es darauf bis unter -20°, so erhält man eine sehr flüchtige Flüssigkeit, welche nach Knoblauch riecht.

1 M.Chlorätheridg. (sp. G. 2,16) = 1 M.Khlstg., 1 VV asserstg., 1 M.Chlorg.

Diese Substanz wird auf dieselbe Weise gebildet, wie das Chlorbenzid aus dem Chlorbenzin (s. 196.), indem die Hälfte des Chlors des Chlorätherins sich mit + Maass Wasserstoff zu Chlorwasserstoff verbindet, welcher mit dem Kali Chlorkalium und Wasser bildet.

3) Leitet man Chlorätheridgas zu Antimonsuperchlorid, Sb Cl', so lange es absorbirt wird, und erhitzt es darauf, so geht eine dem Chlorätherin ähnliche Flüssigkeit über, welche bei 115° kocht und ein spec. Gewicht von 1,422 hat.

1 M. d. g. S. (sp. G. 4,60) = 1 M. Khlstg., 1 M. VV asserstg., 1 M. Chlorg.

Diese Verbindung bildet sich also, indem das Antimonsuperchlorid Chlor an das Chloratherid abgiebt; mit Chlor selbst diese Verbindung rein darzustellen, gelingt nicht. Lässt man sie beim Zutritt des Lichts in einem Ballon, welcher mit Chlorgas gefüllt ist, eine Zeit lang stehen, so bildet sich das feste Kohlenchlorid.

4) Setzt man diese Flüssigkeit zu einer Auflösung von Kali in Alkohol, so scheidet sich Chlorkalium aus. Wenn man die Auflösung destillirt und, um den Alkohol zu entfernen, die übergegangene Flüssigkeit mit Wasser abwäscht, so erhält man eine Flüssigkeit, welche zwischen 31° bis 40° kocht, ein spec. Gewicht von 1,250 hat, und wie Chlorätherid riecht.

1 M. d. g. S. (sp. G. 3,352) = 1 M. Khlstg., 1 M. VV asserstg., 1 M. Chlorg.

Auch diese Verbindung giebt mit Chlor festes Kohlenchlorid.

- 5) Leitet man beim Zutritt von Licht eine Zeit lang Chlor durch Chlorätherin, wobei sich Chlorwasserstoff entwickelt, so kann man durch Destillation die Verbindung, 4C6H6Cl, daraus erhalten, welche sich also zuerst bildet. Fährt man mit dem Hineinleiten des Chlors noch lange Zeit fort, so kann man durch Destillation eine Flüssigkeit, 4C4H8Cl, erhalten, welche bei 135° kocht, und deren spec. Gewicht 1,576 beträgt.
- 335. 6) Bromatherin. Bromatherin kann man Bromatherin. bequemer darstellen, als Chlorätherin. Mit reinem Aethe- Darstellung. rin. welches man durch Schwefelsäure und eine Auflösung von Kali hat streichen lassen, füllt man einen Gasbehälter, und mit dem Hahn I desselben (s. 7.) bringt man ein Rohr in Verbindung, das in einen geräumigen Kolben, in welchen man Brom schüttet, hineinführt. Den Hahn des Gasbehälters öffnet man in dem Verhältnisse, wie das Aetherin sich mit dem Brom verbindet, welches sehr rasch Statt findet. Das Bromätherin erhält man rein. wenn man es mit Schwefelsäure und Kali zu wiederholten Malen, bis die Schwefelsäure nicht mehr schwarz

wird, destillirt. Es ist eine farblose, ätherisch-riechende Flüssigkeit von 2,164 spec. Gewicht; sie kocht bei  $129\frac{1}{2}^{\circ}$ , und wird bei ungefähr —  $15^{\circ}$  fest.

1 M. Bromatheringas (sp. G. 6,37) = 1 M. Bromgas, 1 M. Aetheringas.

Bromätherid.

336. 7) Bromätherid. Es bildet sich ganz auf dieselbe Weise, wie Chlorätherid; leitet man es gasförmig durch reines Wasser und durch ein Rohr mit Chlorcalcium, so erhält man es rein. Es ist sehr flüchtig; vermittelst einer erkaltenden Mischung erhält man es flüssig. Das spec. Gewicht desselben beträgt 1,52.

1 M. Bromätheridg. (sp. G.3,64)=1 M. Khlstg:, 1½ M. VV asserstg., ½ M Bromg. Durch Chlor und Brom wird das Bromätherid zersetzt.

Jodätherin

337. 8) Jodätherin. Man bereitet es ganz wie das Bromätherin. Den Boden des Kolbens, in welchen man es schüttet, erwärmt man bis 50°. Die Krystalle, welche sich bilden und Jodätherin sind, spült man mit verdünntem wässerigen Ammoniak ab. Setzt man Jod mit Aetherin dem Sonnenlichte aus, so bildet sich gleichfalls Jodätherin. Das Jodätherin schmilzt bei 73°. In Aether aufgelöst, erhält man es beim langsamen Verdampfen desselben in großen, etwas gelblich gefärbten Krystallen. Vorsichtig erhitzt, läßt sich das Jodätherin sublimiren; zu rasch erhitzt, zersetzt es sich. Das spec. Gewicht des gasförmigen Jodätherins hat man daher nicht bestimmen können. Das Jodätherin besteht aus gleichen Maaßen Jodgas und Aetheringas.

Jodätherid.

338. 9) Jodätherid. Uebergiesst man Jodätherin mit einer concentrirten Auslösung von Kali in Alkohol, und unterstützt die Einwirkung durch eine Wärme von 50° bis 60°, so entwickelt sich Aetheringas, das mit einer kleinen Quantität einer andern Substanz, welche sich, indem man die Gase durch einen stark abgekühlten Apparat streichen läst, tropsbar-slüssig davon ausscheidet; wahrscheinlich ist diese Substanz dem Chlor- und Bromätherid ähnlich zusammengesetzt.

Das Chlor-, Brom- und Jodätherid ist von dem Ent-

decker Aldehydenchlorid, Aldehydenbromid und Aldehydenjodid genannt worden.

Durch die Einwirkung des Chlorätherins auf Schwesel und die Verbindung des Kaliums mit dem Schwefel erhält man mehrere Verbindungen des Aetherins mit dem Schwefel, indem Chlorkalium sich bildet; sie krystallisiren nicht; der Destillation unterworfen, zersetzen sie sich, und verhalten sich tiberhaupt sehr indifferent. Das Chlorätherin und das Schwefelkalium löst man zusammen in Weingeist auf. Einfach-Schwefelkalium giebt beim Zutritt der Lust ein weisses Pulver, 2C4H1S; Zweisach - Schwefelkalium ein gelbes Pulver, 2C4H2S, welches etwas über 100° schmilzt: Dreifach-Schwefelkalium beim Ausschluss der Luft, indem in der Auflösung Zweifach-Schwefelkalium zurückbleibt, ein gelbliches Pulver, 2C4H5S, welches, im Wasserbade getrocknet, zusammenbackt und jenseits 100° schmilzt: Fünffach-Schwefelkalium giebt denselben Körper.

Salpetersäure wirkt heftig auf diese Verbindungen ein. Durch Abdampfen verjagt man die Salpetersäure; den Rückstand, welcher aus Schwefelsäure und einer eigenen Säure besteht, löst man in Wasser auf und sättigt ihn mit kohlensaurem Baryt. Die in Wasser lösliche Verbindung der neuen Säure mit Baryterde filtrirt man, und lässt das Barytsalz krystallisiren; die Krystalle desselben geben, bis 140° erhitzt, kein Wasser ab. Fällt man das Barytsalz mit Schwefelsäure, und dampft die Auflösung ab, so erhält man die Säure in schönen Krystallen, welche sich leicht in Wasser auflösen; durch Kochen und Abdampfen wird sie nicht zersetzt. Das Barytsalz besteht nach der Analyse aus Ba2C6H7O21S; ähnlich zusammengesetzte Säuren kennt man bisher noch nicht.

Setzt man Chlorätherin zu einer Auflösung von Schweselwas-Schwefelwasserstoff-Schwefelkalium, KS+HS, in Wein- serstoffschwegeist, und unterwirft die Flüssigkeit der Destillation, so geht mit dem Alkohol ein stark riechender Körper über.

felätherin.

Aetherin.

Verdünnt man die Flüssigkeit mit Wasser, und nimmt das beigemengte Schwefelwasserstoff mit essigsaurem Bleioxyd weg, so werden die Kupfersalze dadurch blau, die Bleiund Silbersalze weiß gefällt; die Bleiverbindung besteht aus PbS+2C4H1S. Aus dem Rückstande von der Destillation dieser Verbindung setzt sich ein ölartiger Körper ab, welcher beim Erkalten fest wird und, der Destillation unterworfen, sich zersetzt; er besteht aus 4C 10H4S.

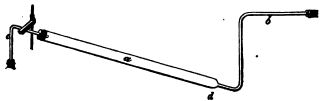
Chlor, Brom, Jod und Alkohol.

Chlor und Brom geben mit Alkohol verschiedene Producte.

340. Bei der Einwirkung des Chlors und Broms auf den Alkohol erhält man, je nachdem man ihn wasserfrei oder verdünnt anwendet, und je nachdem man die Operation längere Zeit fortsetzt, verschiedene Producte. Die Bildung von Aldehyd und Chlorwasserstoffsäure, wenn man ihn verdünnt anwendet, ist schon erwähnt worden (s. 297.). Sind Alkalien in dem Alkohol aufgelöst, oder Kalkerde damit in Berührung, so bilden sich Chloro- und Bromoform, und Jodoform, wenn man Jod darauf einwirken lässt. Diese Verbindungen erhält man auch, wenn man Holzalkohol oder Essiggeist anwendet. Sehr wahrscheinlich ist darin nicht die Atomengruppe 4C4H des Alkohols, sondern 2C2H des Holzalkohols enthalten, denn mit Kali zerlegen sie sich in ameisensaures Kali und eine Kaliumverbindung, das Chloroform, 2C2H6Cl, also in K2C2H3O und 3K€l(€l=2Cl); man hat ihnen deswegen diese Namen gegeben (von Acidum formicum, Ameisensäure).

Wie man die

341. Die Einwirkung des Chlors auf den Alkohol Einwirkung kann man am bequemsten beobachten, wenn man ein landes Chlors auf den Alkohol ges, weites Rohr anwendet; an das eine Ende desselben studiren kann. ist ein enges Rohr b angeblasen, um das Chlor hineintreten zu lassen, und das andere Ende kann vermittelst eines Korks mit einem Rohre c versehen werden, um die entweichenden Gasarten abzuleiten. Unten bei d kann man noch ein anderes Rohr anblasen, welches man mit Quecksilber absperrt, um von Zeit zu Zeit von der Flüssigkeit abfliefsen zu lassen. Das Rohr wird so befestigt, dass



die Flüssigkeit in demselben durch einige unter das Rohr gelegte Kohlen, oder mit einer Spirituslampe erwärmt werden kann.

342. Das Chlor wird vollständig absorbirt, und wenn Erscheinungen man die Flüssigkeit kalt erhält, findet keine Entwicke- bei der Einlung von Chlorwasserstoff Statt; untersucht man sie aber nach einiger Zeit, so enthält sie viel Chlorwasserstoff aufgelöst, und bei einem Zusatze von Wasser scheidet sich ein ölartiger Körper aus. Setzt man die Operation fort, so nimmt die Quantität dieses ölartigen Körpers so zu. dass er sich ausscheidet, und zuletzt mehr als die Hälfte der Flüssigkeit daraus besteht. Wenn man ihn mit Wasser versetzt, und das, was sich abscheidet, destillirt. so steigt, unter Entwickelung von Chlorwasserstoff, der Kochpunkt; die größte Menge geht zwischen 160° bis 180° über. Der letzte Rückstand kocht bei 200°: was übergeht, ist eine Chlorverbindung. Ein Theil Chlor ist also in die Verbindung eingegangen, ein anderer hat sich mit einem Theil des Wasserstoffs des Alkohols zu Chlorwasserstoff verbunden, welcher auf einen anderen Antheil Alkohol einwirkt, wodurch Chlorwasserstoffather und Wasser gebildet werden; hiedurch wird der Alkohol verdünnt, und indem Chlor auf den Salzäther und den wässerigen Alkohol wirkt, entstehen Nebenproducte. Lässt man Chlor lange Zeit auf den ölartigen Körper wirken, und unterstützt die Einwirkung durch Wärme, so entweicht fortdauernd Chlorwasserstoffgas, und man erhält einen ölartigen Kör-

wirkung.

per, dessen Kochpunkt, wenn er der Destillation unterworfen wird, bis 240° steigt.

schnell Chloral bereitet.



343. Chloral. In großer Menge und kurzer Zeit erhält man es, wenn man das Chlor zuerst in eine leere Flasche, und dann durch ein Rohr mit Chlorcalcium in einen Kolben, worin der Alkohol befindlich ist, treten lässt. Der Ballon, woraus man das Gas entwickelt, ist mit einem Sicherheitsrohre ab versehen, damit, wenn das Chlor rasch absorbirt wird, der Alkohol nicht höher

in das Zuleitungsrohr hineinsteigen kann, als die Entfernung von a bis b beträgt. Wenn man das Zuleitungsrohr 3 bis 4 Zoll höher macht, so kann der Alkohol nie zurücktreten.

Den Kolben hält man zuerst, so lange das Chlor heftig einwirkt, kalt; nachher erwärmt man ihn, und zuletzt, wenn das Chlor anfängt auf den Alkohol wenig mehr einzuwirken, bis zum Kochen. Den Chlorwasserstoff, welcher dabei frei wird, leitet man vermittelst eines Ableitungsrohres aus dem luftdicht verschlossenen Kolben in die freie Luft oder in einen Schornstein. In einem Tage kann man auf diese Weise 8 Unzen Alkohol vollständig zersetzen. Die syrupsdicke Flüssigkeit, welche man am Ende der Operation erhält, und die, wenn sie Wasser angezogen hat, eine weiße, krystallinische Masse bildet, enthält Chlorwasserstoffsäure und verschiedene Nebenproducte. Man mengt sie mit der dreifachen Menge Schwefelsäure, schüttelt und erwärmt sie gelinde damit, wobei das unreine Chloral auf der sauren Flüssigkeit sich ansammelt, nimmt es dann ab, erhitzt es bis zu 94°, versetzt es mit Schwefelsäure und destillirt es; was übergegangen ist, wird erwärmt, bis es bei 94° kocht. Bei dieser Temperatur geht nämlich die Chlorwasserstoffsäure fort, und das beigemengte Wasser wird durch die Schwefelsäure gebunden. Man erhält das Chloral ganz frei von Chlor-

Chlorwasserstoffsäure, wenn man es noch über gebranntem Kalk destillirt; doch muss man die Operation nur so lange fortsetzen, als noch der Kalk mit der Flüssigkeit bedeckt ist, wobei man sorgfältig einen Ueberschuss von Kalk vermeiden muss, weil er, mit Chloraldämpsen in Berührung, das Chloral zersetzt.

344. Das Chloral ist eine klare, farblose Flüssigkeit Eigenschaften von 1,502 spec. Gewicht, welche bei 94° kocht und sich desselben.

unverändert überdestilliren lässt; es hat einen eigenthümlichen, die Augen zu Thränen reizenden Geruch, ist fast geschmacklos, und löst sich in Wasser in großer Menge und ohne Zersetzung auf. Es besteht aus 4C6Cl2H2O. Mit einer Auflösung von Kali zersetzt es sich, wodurch ameisensaures Kali und Chloroform, welches sich zum Theil auch mit dem Kali zu ameisensaurem Kali und Chlorkalium zerlegt, gebildet wird, (K 4C 2H 6Cl 2O und H =K2C2H3O und 2C2H6Cl). Aus dieser Zersetzung könnte man schließen, dass das Chloral aus Chlorosorm, 2C2H6Cl, besteht, und aus 2C2O, oder Ameisensäure, deren Wasserstoff sich mit Sauerstoff zu Wasser verbunden und ausgeschieden hat, während Sauerstoff und Kohlenstoff in derselben Stellung, wie in der Ameisensäure, gegen einander geblieben sind; das Chloral würde demnach zur Gruppe des Holzalkohols gehören, während der ölartige Körper, welcher bei 240° kocht, der Alkoholgruppe noch angehört, so dass bei der letzten Einwirkung des Chlors eine Umsetzung der Atome erfolgt wäre. 1 M. Chloralg. (sp. G. 5,0) = 1 M. Kstg.,  $\frac{1}{2}$  M. VVstg.,  $\frac{1}{2}$  M. Sstg.,  $1\frac{1}{2}$  M. Chlg.

345. Lässt man Chloral mit etwas Wasser in Be-Chloralhydrat rührung mehrere Tage stehen, so ändert es sich in eine feste, weisse Masse um. Löst man Chloral in Wasser auf, und lässt das Wasser langsam verdampfen, so erhält man ausgebildete Krystalle, welche, ohne verändert zu werden, sich überdestilliren lassen, und, mit concentrirter Schwefelsäure destillirt, wiederum flüssiges Chloral geben, welches, mit Wasser in Berührung, nach einiger

Zeit wieder fest wird. Mit Kali zersetzen sich die Krystalle wie das Chloral.

1 M. d. gasförm. Verb. (spec. Gew. = 2,855) = 1 Chloralg., 1 M. VVasserg.

Dieser Körper ist demnach Chloralhydrat; man erhält es gewöhnlich schon bei der Darstellung des Chlorals.

Festes, in

Bewahrt man in einer verschlossenen Flasche Chloral Wasser unlös-liches Chloral. längere Zeit auf, so ändert es sich in eine weiße, dichte Masse um. die in Wasser unlöslich ist; in einem zugeschmolzenen Rohre bis über 200° erhitzt, ändert sie sich wieder in Chloral um, womit sie gleich zusammengesetzt ist.

Spiritus muriaticoaethereus.

Der Spiritus muriatico-aethereus, welcher, wenn man 16 Theile Chlornatrium, 6 Theile Braunstein und 12 Theile Schwefelsäure, die man mit 48 Theilen Wassers verdünnt, destillirt, und was übergegangen, über Magnesia rectificirt, erhalten wird, ist, wie aus den angeführten Untersuchungen folgt, eine Auflösung von Chloralhydrat, etwas Salzäther und Aldehyd in Alkohol; außerdem enthält sie Essigäther.

Bromal.

346. Bromal. Man kann diese Substanz auf ähnliche Weise, wie das Chloral, aus dem Alkohol erhalten, indem man nach und nach zu 1 Theil Alkohol 3 bis 4 Theile Brom setzt, und die Flüssigkeit 10 - 12 Tage stehen lässt; sie wird dann destillirt bis auf ein Viertel. Dieser Rückstand wird mit Wasser versetzt, und die Auflösung langsam verdampst, wobei sich große Krystalle von Bromalhydrat bilden. Außer Bromal bilden sich bei der Einwirkung des Broms auf den Alkohol Bromwasserstoffsäure, Bromwasserstoff-Aether, Bromäther und noch andere Producte. Durch Destillation der Krystalle mit Schwefelsäure erhält man das Bromal auf dieselbe Weise, wie das Chloral, rein. Das Bromal ist eine farblose Flüssigkeit von 3,3 specifischem Gewicht, kocht bei einer Temperatur über 100°, und löst sich leicht in Wasser, Alkohol und Aether auf; von der Schwefelsäure wird es nicht verändert.

Das Bromal ist nach denselben Verhältnissen zusam-

mengesetzt, wie das Chloral, so dass statt der 6 Cl, welche das Chloral enthält, im Bromal 6Br enthalten sind. Bromal wird durch Kali auf dieselbe Weise, wie Chloral, zersetzt, indem Bromoform und ameisensaures Kali dadurch gebildet werden, und zugleich auch etwas Bromkalium, da bei dieser Zerlegung stets auch ein Antheil Bromoform zersetzt wird. Das Bromalhydrat enthält 4 Atome Wasser.

Chlorformyl.

347. Chloroform. Man erhält diese Verbindung, Chloroform, wenn man 3 Pfund Wasser, wozu man 2 Unzen Alkokol hinzugesetzt hat, mit 1 Pfund Chlorkalk, welcher aus einem Gemenge von Chlorcalcium, Kalkerde und unterchlorichtsaurer Kalkerde, Ca El, besteht, in einem sehr geräumigen Kolben destillirt, den man durch ein enges Rohr mit dem Abkühlungsapparate, den ich früher beschrieben habe (s. 277.), verbindet. Wenn 2 Unzen übergegangen sind, so hat man fast die ganze Quantität der gebildeten Verbindung erhalten: man schüttelt sie einige Male mit Wasser, trennt das Wasser davon so viel als möglich, und destillirt sie alsdann mit der achtfachen Menge Schwefelsäure in einem Wasserbade. Man erhält diese Verbindung gleichfalls, wenn man in eine Auflösung von Kali und Alkohol Chlor leitet, oder Essiggeist mit Chlorkalk destillirt. Sie bildet sich außerdem noch bei andern Zersetzungen, und besonders bei der Einwirkung von Chlor auf chlorwasserstoffsauren Holzäther, wie ich gleich anführen werde. Sie ist eine farblose Flüssigkeit von 1,480 spec. Gewicht; sie kocht bei 60,8°. Sie besteht aus 2C2H6Cl. Kocht man sie mit einer Auflösung von Kali in Alkohol, so zerlegt sie sich damit in ameisensaures Kali, K2C2H3O, und Chlorkalium, 3KCl.

1 M. Chloroformg. (sp. G. 4,11) = \frac{1}{2} M. Kstffg., \frac{1}{2} M. VVstffg., \frac{1}{2} Chlor.

Bromoform. Destillirt man Bromkalk auf Bromoform, ähnliche Weise, wie Chlorkalk, mit Alkohol oder Essiggeist, so erhält man eine Flüssigkeit, welche man, wenn man sie mit Schwefelsäure schüttelt und nachher destil-

lirt, rein erhält; sie ist schwerer als Schwefelsäure, und besteht aus 2C2H6Br.

Jodoform, Jodformyl.

349. Jodoform. Wenn man zu einer concentrirten Auflösung von Jod in Alkohol so lange eine Auflösung von Kali in Alkohol, unter beständigem Umrühren, hinzusetzt, bis die Jodauflösung ihre braune Farbe vollständig verloren hat, so erhält man eine klare Auflösung, aus der sich, wenn man viel Wasser hinzusetzt, ein gelber Körper, Jodoform, niederschlägt; die Auflösung giebt, abgedampft, Jodkalium. Da ein Ueberschuss von Kali das Jodoform zerlegt, so ist mehr oder weniger ameisensaures Kali im Rückstand enthalten, und um so mehr, wenn man das Kali nicht vorsichtig zugesetzt hat. Am besten umgeht man die Einwirkung desselben, wenn man 60 Theile Jod, 50 Theile kohlensaures Kali, 60 Theile Weingeist und 120 Theile Wasser so lange kocht, bis die Flüssigkeit farblos geworden ist. Außer dem ameisensauren Kali bildet sich auch Essigäther. Das Jodoform ist in Wasser unlöslich, aber löslich in Alkohol und Aether; langsam verdampst, giebt die Aetherauflösung große, gelbe Krystalle. Bis 120° erhitzt, wird es zersetzt, Jod sublimirt sich, und Kohlenstoff bleibt zurück; bis 100° vorsichtig erhitzt, lässt es sich sublimiren. Es hat einen höchst intensiven und unangenehmen Geruch. Es besteht aus 2C2H6J. Löst man Jodoform in Alkohol auf, und kocht es mit einer Auflösung von Kali in Alkohol, so zerlegt es sich damit in ameisensaures Kali und Jodkalium.

350. Wird Jodoform mit Quecksilberchlorid (Sublimat) destillirt, so bildet sich Quecksilberjodür, und Chlorjod und eine ätherartige Flüssigkeit gehen über; übergießst man sie mit Wasser, so löst sich das Chlorjod auf, und ein tropfbar-flüssiger Körper, welcher schwerer ist als Wasser, bleibt zurück. Eine ähnliche Verbindung bildet sich, wenn man statt Quecksilberchlorid Phosphorchlorid anwendet; sie enthalten Chlor und Jod in verschiedenen Verhältnissen. Jodoform giebt mit Brom gleichfalls eine

Verbindung, die Jod und Brom enthält. Diese Verbindungen bestehen aus 2C2H und 6 Atomen von den beiden anderen Körpern. Durch Destillation von Schwefelquecksilber und Jodoform erhält man eine geringe Menge von Sulfoform; es ist flüssig und zersetzt sich mit Kali in Schwefelkalium und ameisensaures Kali. Eine ähnliche Cyanverbindung darzustellen ist noch nicht gelungen.

351. Chlorkohlenoxydalkoholid. Giesst man Chlorkohlenin einen Ballon, der mit Chlorkohlenoxydgas (1 Maass oxydalkoholid. Chlorkohlenoxydgas = 1 Maass Chlorgas, + Maass Kohlenstoffgas und 1 Maass Sauerstoffgas) gefüllt ist, Alkohol, und setzt, wenn die Einwirkung vollendet ist, Wasser hinzu, so sondert sich ein schwerer, ölartiger Körper aus: das Wasser enthält Chlorwasserstoffsäure aufgelöst. Durch Destillation über Chlorcalcium und Bleioxyd erhält man ihn rein; in Wasser ist er unlöslich, durch warmes Wasser wird er theilweise zerlegt. specifisches Gewicht ist 1,133, und er kocht bei 94°.

1 M. d. g. S. (sp. G. 3,76) = 1 M. Chlorg., 21 M. VVstg., 11 M. Kstg., 1 M. Sstg. Ein Maass Alkohol verbindet sich demnach mit einem Maass Chlorkohlenoxydgas, aus welcher Verbindung

1 Maas Chlorgas mit 1 Maas Wasserstoffgas als Chlor-

wasserstoffsäure sich ausscheiden.

1 M. Chlorg., ½ M. Kohlnstg., ½ M. Sauerstg. = 1 M. Chlorkohlnoxydg., +3 - VVassrstg., 1 - Kohlnstg., ½ - Sauerstg. = 1 - Alkoholg., -½ - Chlorgas, ½ - VVasserstoffgas = 1 - Chlorwasserstoffg.

1 M. Chlorg., 1 M. Sauerstg., 21 M. VVasserstg., 11 M. Kohlenstoffg.

## Chlor und Aether.

Stellt man Chlorätherin mit Aetherin, welches ätherhaltig ist, dar, so bildet sich durch Einwirkung des Chlors auf den Aether eine Verbindung, welche bei 180° kocht, die man daher vom Chlorätherin leicht durch Destillation trennen kann; sie ist dünnflüssig.

1 M. d. g. S. (sp. G. 4,9) = 2 M. Katg., 2 M. VVstg., 1 M. Chlg., 1 M. Sauerstg.

Ein Atom derselben besteht aus 4C2Cl8H1O. Mit 4C2Cl8H1O Wasser längere Zeit in Berührung, zerlegen sich je 2 Atome (Chlorätheral). davon in Essigäther und Chlorwasserstoff, 2.4C2Cl8H 10 und  $4H20 = 4 \cdot HCl \text{ und } 4C \cdot 10H \cdot 10A \cdot (A = 4C \cdot 6H \cdot 3O)$ .

Chlor und Acther.

4C4C16H1O.

353, Leitet man beim Tageslicht so lange Chlor zum Aether, als noch eine Einwirkung Statt findet, indem man zuerst ihn stark abkühlt und nachher gelinde erwärmt so bildet sich Chlorwasserstoff, Chlorwasserstoffäther und eine ölartige Flüssigkeit, die man rein erhält, wenn man sie zu wiederholten Malen mit Wasser, welches man jedes Mal eine Zeit lang damit stehen lässt, abwäscht und dann daraus unter der Glocke der Luftpumpe vermittelst Schwefelsäure und Kalkerde alles Wasser abscheidet: sie riecht wie Fenchel, hat ein spec. Gew. von 2.5, und zersetzt sich vor dem Kochen: ein Atom derselben besteht aus 4C 4Cl 6H 1O. Steht sie längere Zeit mit Wasser, so zerlegt sie sich damit allmählig in Essigsäure und Chlorwasserstoff, wird sie mit einer Auflösung von Kali in Alkohol gekocht, rasch in essigsaures Kali und Chlorkalium, 4C4Cl6H1O und 3K=K4C6H3O und 2K€l; außerdem bildet sich etwas ameisensaures Kali, welches von einer geringen Beimengung von Chloral herrührt.

Lässt man Kalium bei einer erhöhten Temperatur auf diesen Aether wirken, so bildet sich Chlorkalium und ein Gas entweicht, das, wenn es kein Gemenge ist, aus 4C6H2Cl1O besteht.

Schwefelwasserstoff und 4C4Cl6H1O. 4C2S6H1O.

354. Leitet man zu dieser Verbindung, 4C4Cl6H1O, indem man sie erwärmt, Schwefelwasserstoff, so entwickelt sich Chlorwasserstoff und eine ölartige Flüssigkeit geht über, welche sich schwärzt und nach einiger Zeit zu einer krystallinischen Masse gerinnt. Das anhängende Oel entfernt man durch Pressen mit Löschpapier, und den Rückstand löst man in kochendem Alkohol auf. Beim Erkalten desselben scheidet sich eine krystallinische Masse aus, welche man so oft wieder in neuem Alkohol auflöst, bis sie nur aus Prismen besteht, welche in Wasser unlöslich sind, zwischen 120° und 123° schmelzen und, der Destillation unterworfen, zersetzt werden. Ein Atom derselben besteht aus 4C2S6H1O. Mit Kali, welches in Alkohol aufgelöst worden ist, zerlegen sie sich in Schwefelkalium

und essigsaures Kali, 4C2S6H1O+3K=2KS und K4C 6H3O.

Bei der Auflösung der krystallinischen Masse erhält 4C1S2C16H1O. man, nachdem diese Verbindung herauskrystallisirt ist, gelbe Flittern; sie bestehen aus 4C1S2Cl6H1O, und geben mit einer alkoholischen Kaliauflösung essigsaures Kali, Chlorkalium und Schwefelkalinm.

355. Leitet man zu Aether, welchen man in einen 4C10C11O. Ballon gießt, den man zuerst in Wasser stellt und nachher den Sonnenstrahlen aussetzt, so lange Chlor, als noch eine Einwirkung Statt findet, so bildet sich eine krystallinische Verbindung. Durch Auspressen zwischen Löschpapier und Umkrystallisiren kann man sie rein erhalten. Sie schmilzt bei 69°, bei 280° siedet sie noch nicht; ein Atom derselben besteht aus 4C10Cl1O.

Chlor und die zusammengesetzten Aetherarten.

Von allen Aetherarten kennt man den Salzäther (Chlorwasserstoffäther) in seinem Verhalten zum Chlor am besten.

356. Nur im lebhaften Tageslichte, am besten den Son- Chlor und nenstrahlen ausgesetzt, wirken Chlor und Salzäther auf Chlorwasserstoffäther, einander; ist die Wirkung einmal erfolgt, so dauert sie 4C2C18H2Cl. auch im Schatten fort. Man leitet in einen Ballon Chlor und gasförmigen Salzäther, so dass jedoch stets ein Ueberschuss von Salzäther darin vorhanden ist. Aus dem Ballon führt ein Rohr in eine gut abgekühlte Flasche, und aus dieser ein anderes in eine Flasche mit Wasser; in beiden sammelt sich die gebildete ätherartige Verbindung an. Das Wasser nimmt die gebildete Chlorwasserstoffsäure auf. Der ätherartige Körper wird der Destillation unterworfen; was in der Mitte der Operation übergeht, ist rein. Er riecht wie Chlorätherin, schmeckt süß und pfefferartig; sein spec. Gew. ist 1,174. Er kocht bei 64°. Ein Atom desselben besteht aus 4C2Cl8H2Cl.

1 M. d. g. S. (sp. G. 3,421) = 1 M. Kohlnstg., 2 M. VVassrstg., 1 M. Chlorg. Diese Verbindung ist wie das Chlorätherin zusammen-

gesetzt, aber durch den Kochpunkt, und besonders durch ihr chemisches Verhalten sehr davon verschieden. wirkt unbedeutend und Kalium gar nicht darauf ein. Man kann sie damit destilliren; sie verändert sich dabei nicht.

4C4Cl6H2Cl.

357. Diese Verbindung löst Chlor auf; wird die Auflösung dem Sonnenlichte ausgesetzt, so findet eine Einwirkung auf einen Theil derselben Statt. Chlorwasserstoffsäure und eine an Chlor reichere Verbindung bilden sich; da diese einen etwas höheren Kochpunkt hat, als die vorhergehende, so kann man jene durch Destillation davon trennen. Sie riecht ähnlich, wie die vorhergehende, hat ein spec. Gew. von 1,372, und kocht bei 75°. Ein Atom derselben besteht aus 4C4Cl6H2Cl.

1 M. d. g. S. (sp. G. 4,606) = 1 M. Kohlnstg., 1 M. VV assrstg., 1 M. Chlorg.

Kali in Alkohol gelöst, wirkt nur unbedeutend darauf ein: zu wiederholten Malen damit destillirt, bildet sich Chlorkalium und essigsaures Kali, 4C6H6Cl+4K =K4C6H3O und 3KCl.

358. Löst man zu wiederholten Malen Chlor in diesen

Verbindungen auf, und setzt sie dem Sonnenlichte aus, so erhält man noch eine dritte und eine vierte wasserstoffhaltige Verbindung; das letzte Resultat der Einwirkung des Chlors auf den Salzäther ist Anderthalb-Koh-4C6Cl4H2Cl, lenstoffchlorid. Diese Verbindungen erhält man rein durch Destillation; die dritte hat ein spec. Gewicht von 1,530, sie kocht bei 102°. Ein Atom derselben besteht aus 4C6Cl4H2Cl.

4C8C12H2C1.

1 M. d. g. S. (sp. G. 5,792) == 1 M. Kohlnstffg., 1 M. VVasserstffg., 2 M. Chlorg. Die vierte ist sehr schwer vollkommen von der dritten zu trennen. Wenn sie so rein als möglich dargestellt wird, so hat sie ein spec. Gewicht von 1,64 und kocht bei 146°. Ein Atom derselben besteht aus 4C8Cl2H2Cl.

1 M. d. g. S. (sp. G. 6,972) = 1 M. Kohlnstiff,  $\frac{1}{2}$  M. VVassrstiff,  $\frac{21}{2}$  M. Chlorg.

Die dritte und die vierte Verbindung werden durch Kali zersetzt, Chlorkalium bildet sich. Eine bekannte Säure jedoch, wie die Essigsäure bei der zweiten Verbindung, hat sich noch nicht nachweisen lassen.

359. Das Anderthalb-Kohlenstoffchlorid, 4C12Cl, welches sich auch sogleich bildet, wenn man Salzäther mit einem großen Ueberschuss von Chlor dem Sonnenlichte aussetzt, wird durch Schwefelkalium, welches man in Alkohol löst, so zersetzt, dass sich Kohlenstoffchlorid, 4C8Cl, und Chlorkalium bilden und Schwefel ausgeschieden wird. Auf die vier vorhergehenden Verbindungen wirkt das Schwefelkalium nicht ein.

4C 12Cl.

360. Chlor wirkt stark auf den Schwefelwasserstoff- Chlor- und ather ein, indem Chlorwasserstoff sich entwickelt; wird Schwefelwas das Product zuletzt den Sonnenstrahlen einige Tage lang 4C8Cl2H1S. ausgesetzt, so erhält man eine ölähnliche, unangenehm riechende, gelbe Flüssigkeit von 1,673 spec. Gewicht, welche bei 160° anfängt zu kochen, und sich dabei zersetzt. Ein Atom derselben besteht aus 4C8Cl2H1S.

361. Leitet man zu Oxaläther in einer Retorte im Sonnenlichte einen Strom von trockenem Chlorgas, so lange noch eine Einwirkung Statt findet, so verwandelt er sich, indem Chlorwasserstoffsäure sich entwickelt, in eine krystallinische Masse, welche man durch Ausdrücken zwischen Fliesspapier und Umschmelzen rein erhält; sie ist geruch-, farb- und geschmacklos; bei 144° schmilzt sie und zersetzt sich theilweise. Durch alle Auflösungsmittel wird sie mehr oder weniger schnell zersetzt; sie besteht aus 4C10Cl1OC. Mit einer Natronauflösung gekocht, 4C10Cl1OC. giebt sie daran alle Oxalsäure und 6Cl ab, und erhält 30 vom Natron, wodurch eine Säure 4C4Cl4O gebildet werden müsste. In der That scheint das Natronsalz dieser Säure, welches dabei deliquescirt, in der Auflösung enthalten zu sein.

Chlor und Oxaläther.

+ HC.

362. Chlorätheroxalsäure erhält man, wenn man 4C10C110E eine Auflösung von Chlorätheroxamid, welches bei den Amiden angeführt werden wird, mit kohlensaurem Natron im Wasserbade, und zuletzt unter der Glocke der Lustpumpe eindampft, wobei Ammoniak sich entwickelt und chlorätheroxalsaures Natron sich bildet: dieses löst man

in Wasser auf, versetzt die Auflösung mit so viel Schwefelsäure als nöthig ist, dass nur die Säure frei wird, verdampst die Flüssigkeit zur Trockne, zieht sie mit Alkohol aus, worin nur die Säure sich auflöst, und läst die Auflösung unter der Glocke der Lustpumpe verdampsen. Man erhält alsdann eine aus Nadeln bestehende, farblose, zersliesende Masse, welche in Alkohol und Wasser löslich ist, die kohlensauren Salze unter Ausbrausen zersetzt und in Wasser lösliche Salze bildet; sie besteht aus 4C10Cl1OC+HC.

Uebergiesst man Chloroxaläther mit Alkohol, so bilden sich mehrere Producte, unter anderen eine ölartige Verbindung von 1,35 spec. Gew., welche bei 200° kocht, in Alkohol leicht, in Wasser nicht löslich, und wahrscheinlich wasserfreie Chlorätheroxalsäure, 4 C 10 Cl O 2C, ist; mit Ammoniak giebt sie Aetheroxamid.

Chlor und Essigäther, 4C4Cl6H1OA

363. Chlor wirkt stark auf den Essigäther ein; es bilden sich dabei Salzäther, Chlorwasserstoffsäure und Chloressigäther, welchen man rein erhält, wenn man die erhaltene Flüssigkeit so lange destillirt, bis die Temperatur derselben 110°, wobei er anfängt sich zu zersetzen, beträgt, dann, was zurückbleibt, mit wenig Wasser mischt und unter der Glocke der Luftpumpe vermittelst Schwefelsäure entwässert. Er ist flüssig, neutral, von pfefferähnlichem Geschmack, und von 1,301 spec. Gew. Er besteht aus 4C4C16H1OĀ. In Wasser geschüttet, zersetzt er sich damit zu Essigsäure und Chlorwasserstoff. Läfst man sehr lange Chlor auf diese Verbindung einwirken, so erhält man zuletzt eine Verbindung, die aus 4C10Cl1OĀ

4C10C110A. hält man zuletzt eine Verbindung, die aus 4C10Cl10A besteht.

Chlor und

Ameisenäther, Ameisenäther auf dieselbe Weise, wie mit dem Essigäther,

4C4Cl6H1OF. verfährt, nur mit dem Unterschiede, dass man die Temperatur von 90° bei der Destillation nicht überschreitet;

denn jenseits dieser Temperatur wird der Chlorameisen-

äther zersetzt. Er ist eine schwach sauer reagirende Flüs-

sigkeit, von aromatischem Geruch und bitterem Geschmack. welche mit Kali sich rasch zersetzt, indem ameisensaures und essigsaures Kali und Chlorkalium sich bilden; er besteht aus 4C4Cl6H1OF.

365. Auf den Benzoëäther wirkt Chlor erst zwischen 60° und 70° ein; hört die Einwirkung auf, so destillirt man Benzoeäther. die erhaltenen Producte, bis die Temperatur 190° beträgt. Das Uebergegangene gießt man auf Kalk, lässt es damit stehen, destillirt es wieder, und was zwischen 1780 und 180° übergeht, stellt man mit Kalk unter die Glocke der Luftpumpe. Die Flüssigkeit, welche man alsdann erhalt, hat ein spec. Gew. von 1,346, ist rauchend, weil sie sich mit dem Wasser der Luft zersetzt; mit Wasser zerlegt sie sich in Benzoësäure, Essigsäure und Chlor- Bildung von wasserstoffsäure. Sie besteht aus 18C 16H3O 6Cl, viel-Chlorbensoyl. leicht aus Chlorbenzoyl, 14C 10H 2Cl 2O, und aus 4C 4Cl6H1O. In der That kann man aus der Flüssigkeit, welche bis 190° nicht überdestillirt, wenn man die Temperatur bis 193° steigert und, so lange der Kochpunkt constant bleibt, mit dem Destilliren fortfährt, eine bedeutende Menge Chlorbenzoyl erhalten; doch ist bei der Schwierigkeit, diese Aetherart rein zu erhalten, zu fürchten, dass das Untersuchte keine bestimmte Verbindung ist.

366. Chlor wirkt sogleich auf Kampheräther ein; wenn die Wirkung aufgehört hat, wäscht man das Product mit Kampheräther, Wasser und nachher mit wässerigem Weingeist, löst es 4C4Cl6H1OC. in Alkohol auf, und destillirt diesen ab. Da der Chlorkampheräther nur in 8 Theilen Alkohol löslich ist, so sondert er sich dabei aus. Er ist dickflüssig, farblos und neutral, riecht angenehm, schmeckt bitter und hat ein spec. Gew. von 1,386; erhitzt zersetzt er sich, ehe er kocht. Durch eine alkoholische Kaliauflösung wird er zersetzt; es bildet sich kamphersaures und essigsaures Kali und Chlorkalium. Er besteht aus 4C4Cl6H1OC.

367. Der Oenanthäther erhitzt sich, wenn man Chlor Chlor und

Oenanthäther, hineinleitet, und Chlorwasserstoffsäure entwickelt sich; 18C8Cl28H3O. wenn die Wirkung des Chlors vollendet ist, erwärmt man die erhaltene gelbe Verbindung, wodurch sie farblos wird, mischt sie mit reinem und alkalischem Wasser, und trocknet sie unter der Schwefelsäure-Glocke. Sie ist dickflüssig, riecht angenehm, schmeckt bitter, hat ein spec. Gewicht von 1.2912, ist nur in 15 bis 16 Theilen Alkohol löslich. und zersetzt sich bei der Destillation. Von einer wässerigen Kaliauflösung wird sie nach einiger Zeit vollständig zersetzt. Setzt man eine Säure zu der Auflösung. Chloroenanth- so scheidet sich ein ölartiger Körper, Chloroenanthsäure, 4ăure, 14C4Cl24H3O. aus; in der Flüssigkeit ist außerdem essigsaures Kali und Chlorkalium enthalten. Das Oel löst man in kohlensaurem Kali auf, und entfärbt die Auflösung durch thierische Kohle: fällt das Oel wiederum daraus, und trocknet es unter der Glocke der Lustpumpe vermittelst Schweselsäure. Es ist farb- und geruchlos, schmeckt unangenehm, reagirt sauer, zersetzt sich, ehe es kocht, und verbindet sich mit den Basen zu Salzen. Es besteht aus 14C4Cl

Chlor und Brenzschleimäther, 4C10H10 +- 10C8C18H 50.

28H3O = 4C4C16H1O14C4C122H2O.368. Trocknes Chlorgas wird von Brenzschleimäther absorbirt, ohne dass Chlorwasserstoff sich entwickelt; er erwärmt sich dabei, und bildet zuletzt eine dickflüssige Masse, welche farblos ist, wenn man das überschüssige Chlor durch einen Strom von trockener Luft ausgetrieben hat, und doppelt so viel wiegt, als der Aether. Sie schmeckt bitter, riecht angenehm, ist neutral, und hat ein spec. Gewicht von 1,496; erhitzt zersetzt sie sich vor dem Kochpunkte. Sie ist in Alkohol und Aether leicht löslich. In Wasser wird sie milchicht, indem etwas Chlorwasserstoffsäure sich bildet: durch eine weiße Kaliauflösung wird sie zersetzt, Alkohol bildet sich, und in der Flüssigkeit ist Chlorkalium, aber keine Schleimsäure ent-

24H3O; bei der Umänderung der Oenanthsäure, 14C28H 30, in diese Säure sind in die Stelle von 4H demnach 4Cl getreten. Der Aether selbst besteht aus 18C8Cl

halten. Sie besteht aus 14C8Cl16H6O, und da Alkohol und nicht Essigsäure bei ihrer Zersetzung mit Kali sich bilden, so ist es die Schleimsäure, welche das Chlor aufgenommen hat, aber ohne Wasserstoff abzugeben; sie besteht demnach aus 4C10H1O + 10C8Cl8H5O.

## Chlor und Essigsäure.

369. Schüttet man in ein Gefäss von weißem Glase, von ungefähr 5 Quart Inhalt, welches man mit Chlorgas gefüllt hat, 16 Gran krystallisirte Essigsäure, und setzt es dem Sonnenlichte aus, so verschwindet das Chlor nach einiger Zeit, an die Wände des Gefässes setzen sich Krystalle an, und auf dem Boden sammelt sich eine ölartige Flüssigkeit; in der Flasche ist hauptsächlich Chlorwasserstoff und Kohlensäure enthalten, welche, wenn man die Flasche einige Stunden lang offen stehen lässt, entweichen. Die Krystalle zersliessen, indem sie sich mit dem Wasser der Luft verbinden. Die Flüssigkeit, welche auf dem Boden der Flasche sich ansammelt, stellt man unter die Glocke der Luftpumpe mit Schwefelsäure und Kalihydrat, wodurch Wasser und Essigsäure daraus entfernt werden; zuerst krystallisirt daraus Oxalsäure und nachher die Chloressigsäure, welche man, indem man sie zwischen Papier unter die Glocke der Luftpumpe legt, von der anhangenden Essigsäure reinigt. Sie bildet farblose, bestimmbare Krystalle, riecht wenig, schmeckt bitter und beißend, und zerstört die Stellen der Haut, womit sie in Berührung kommt. Sie zersliesst an der Luft, ist sehr leicht löslich in Wasser, schmilzt bei 46°, kocht zwischen 195° und 200°, und destillirt unverändert über; bei ihrem Schmelzpunkt hat sie ein specifisches Gewicht von 1,617. Die Krystalle bestehen aus 4C6Cl2H4O.

370. Die chloressigsauren Salze erhält man durch Sättigung der Säure mit den Basen; das Ammoniak-, das Kali- und Silberoxydsalz kann man krystallinisch erhalten; das Silbersalz besteht aus Åg 4C6Cl3O. Mit Holzalkohol

Chloressig-

Salze derselben. oder Alkohol und etwas Schwefelsäure destillirt, geht ein zusammengesetzter Aether über, den man durch Zusatz von Wasser aus dem Destillat abscheiden kann. Beide Aetherarten sind ölartig, schwerer als Wasser, und riechen wie Münze; der mit Alkohol dargestellte besteht aus 4C10H1O + 4C6Cl3O, und der mit Holzalkohol aus 2C6H1O + 4C6Cl3O.

Zersetsung der Säure in Kohlensäure und Chloroform.

Mit Ammoniak im Ueberschus gekocht, giebt die Chloressigsäure kohlensaures Ammoniak und Chloroform. Mit Kali findet dieselbe Zersetzung Statt, es wird jedoch zugleich 1 Theil Chloroform zersetzt, 4C6Cl2H4O = 2C2H6Cl und 2C4O.

Chlor und Holzalkohol, Holzäther und die zusammengesetzten Holzätherarten.

Chlor und Holzalkohol. 371. Die Einwirkung des Chlors auf den Holzalkohol ist nach der Temperatur desselben verschieden; ist sie hoch, so finden Explosionen Statt. Bei einer niedrigen findet sie ohne Störung Statt, Chlorwasserstoff entwickelt sich, und zuletzt bilden sich zwei Flüssigkeiten, wovon die obere eine Lösung von Chlorwasserstoffsäure in Wasser ist; die untere ist so schwer, wie Schwefelsäure, und hat einen hohen Kochpunkt. Ihre Zusammensetzung ist noch nicht mit Bestimmtheit ermittelt.

Chlor und Holzäther, 2C2Cl4H1O.

372. Leitet man reines und trockenes Holzäthergas und Chlorgas in einen Ballon, welcher dem hellen Tageslicht ausgesetzt wird, so findet erst nach einiger Zeit eine Einwirkung Statt; dann geht sie aber leicht von Statten, so daß man die Gase nur sehr langsam einströmen lassen darf, Chlorwasserstoff entwickelt sich, und eine ätherartige Flüssigkeit bildet sich, die man durch Destillation rein erhält. Sie riecht wie Chlorkohlenoxydgas, ihr specifisches Gewicht ist 1,315, kocht bei 105°, und destillirt über, ohne sich zu zersetzen; 1 Atom derselben besteht aus 2C2Cl4H1O.

1 M. d. g. V. (sp. G. 3,972) = 1 M. Ketg., 1 M. Chlg., 2 M. VVstg., 1 M. Setg.

373. Lässt man auf diese Verbindungen an einem sehr 2C4Cl2H1O. hellen Orte Chlor im Ueberschuss einwirken, so erhält man eine Flüssigkeit, welche bei ungefähr 130° kocht, ein specifisches Gewicht von 1,606 hat, und wie die vorhergehenden, nur weniger stark, riecht; 1 Atom derselben besteht aus 2C4Cl2H1O.

1 M. d. g.V. (sp. G. 6,3485) = 1 M. Kstg., 2 M. Chlg., 1 M. VVstg., 1 M. Setg.

374. Setzt man diese Verbindungen dem Sonnenlichte 2C6Cl 10. aus, und lässt Chlor hinzuströmen, so erhält man eine Flüssigkeit, welche bei ungefähr 100° kocht, ein specifisches Gewicht von 1.594 hat, und sehr stark riecht: 1 Atom derselben besteht aus 2C6Cl1O.

1 M. d. g. V. (spec. Gew. 4,360) = 1 M. Kstg., 11 M. Chlg., 1 M. Sstg.

375. Chlor wirkt auf den Chlorwasserstoffholzäther Chlor und nur im Sonnenlichte ein. Da die Verbindung, welche zu- Chlorwasser-stoffholzäther, erst gebildet wird, bei 30°,5 kocht, so muss man sie sehr 2C2Cl4H2Cl. sorgfältig abkühlen. Sie riecht wie Chlorätherin; ihr specifisches Gewicht ist 1.344: 1 Atom derselben besteht aus 2C2Cl4H2Cl.

1 M. d. g. V. (spec. Gew. 2,94) = 1 M. Katg., 1 M. VVstg., 1 M. Chlg.

Mit einer Auflösung von Kali in Alkohol destillirt, geht sie fast ganz unverändert über.

376. Lässt man mehr Chlor auf diese Verbindung ein- 2C4C12H2Cl. wirken, so erhält man eine Flüssigkeit, welche bei 61° kocht, wie die vorige Verbindung riecht, und ein spec. Gewicht Chloroform. von 1.491 hat: sie besteht aus 2C4Cl2H2Cl. Lässt man eine Auflösung von Kali und Alkohol längere Zeit darauf einwirken, so zersetzt sie sich damit in ameisensaures Kali und Chlorkalium: sie ist also Chloroform.

377. Leitet man durch den Tubulus einer Retorte zum Chloroform, welches auf dem Boden der Retorte befindlich ist, einen Strom Chlorgas, destillirt das Chloroform im Sonnenlichte zu wiederholten Malen in diesem Strom, bis kein Chlorwasserstoffgas sich mehr entwickelt, schüttelt das gebildete Product mit Quecksilber, um ihm alles Chlor zu entziehen, und destillirt es nachher, so er-

Chlor und Chloroform, **2C8Cl.** 

hält man eine Flüssigkeit, die wie der Aetherholzchlorkohlenstoff riecht, ein specifisches Gewicht von 1,599 hat, und bei 78° kocht; sie besteht aus 2C8Cl.

1 M. d. g. V. (spec. Gew. 5,302) = 1 M. Kohlenstoffg., 2 M. Chlorg.

Chlor und Schwefelwasserstoffholzäther.

378. Das Chlor wirkt sehr stark auf den Schwefelwasserstoffholzäther ein. Der höchst unangenehme Geruch der Producte und die leichte Zersetzbarkeit derselben hat eine genaue Untersuchung derselben bisher verhindert. Das letzte Product scheint 2C6Cl1S zu sein.

Chlor und essigsaurer 2C4Cl2H1OA.

379. Leitet man so lange Chlor in essigsauren Holzäther, bis die Temperatur, welche anfänglich entstand, wie-Holzäther, der gesunken ist, so entwickelt sich, wenn man die Temperatur wieder steigert, Chlorwasserstoffgas und Essigsäure; wenn keine Einwirkung des Chlors mehr Statt findet, so destillirt man, bis die Temperatur 143° beträgt, und reinigt den Rückstand, wie den Chloressigäther. Dieser Aether ist flüssig, riecht nach Essig, schmeckt süss und brennend, hat ein specifisches Gewicht von 1,25, kocht bei ungefähr 145°, und zersetzt sich dabei. Mit Wasser zerlegt er sich langsam in Ameisensäure, Essigsäure und Chlorwasserstoffsäure, mit einer alkoholischen Kaliauflösung-schnell in ameisensaures und essigsaures Kali und Chlorkalium; wenn er ganz rein ist, besteht er aus 102C4Cl2HĀ.

Chlor und oxalsaurer Holzäther.

380. Die Einwirkung des Chlors auf den oxalsauren Holzäther geht so langsam von Statten, die Producte sind so schwer von einander zu trennen, und zersetzen sich so schnell mit Wasser, dass, obgleich sie sehr interessant zu sein scheinen, sie noch nicht hinreichend haben untersucht werden können.

Chlor und benzoësaurer Holzäther.

381. Erhitzt man benzoësauren Holzäther, zu welchem man so lange Chlor geleitet hat, als er noch etwas davon aufnimmt, so entweicht Chlorwasserstoffsäure, bis bei 1940 und 195° der Kochpunkt constant bleibt, wobei der größte Theil des Products übergeht; unterwirft man das Uebergegangene einer wiederholten Destillation, so erhält man

zuletzt eine Flüssigkeit, welche zwischen 194 und 197° kocht und Chlorbenzovl ist.

382. Chlorkohlenoxydholzalkoholid wird Chlorkohlenauf dieselbe Weise dargestellt, wie die entsprechende Verbindung der Alkoholgruppe (s. 351.). Es ist eine farblose, leicht bewegliche, sehr stüchtige Flüssigkeit, von durchdringendem Geruch; sie ist schwerer als Wasser.

oxydholzalkoholid.

Uebersicht der wichtigsten Verbindungen, die durch Uebersichtder Einwirkung des Chlors auf die Substanzen der Gruppen Chlorverbindes Alkohols und Holzalkohols gebildet werden, und die Art ihrer Zusammensetzung.

dungen der Gruppen des Alkohols und Holzalkohols.

Auf 4C8H (Aetherin).	Auf 4C10H1O (Aether).	Auf 4C10H2Cl (Chlorwasser- stoffäther).	Auf 4C10H1S (Schwefelwasser- stoffäther).
4C8H4C1	4C2C18H1O	4C2C18H2C1	4C8Cl2H1S
4C6H2C1	4C4Cl6H1O	4C4Cl6H2Cl	•
4C6H6C1	4C10C11O	4C6Cl4H2Cl	
4C4H4Cl		4C8Cl2H2Cl	
4C4H8C1	•	4C12Cl	
4C12Cl			

Auf4C10H1OA Auf4C8H4O Auf2C6H1O Auf2C6H2Cl Auf2C6H1OA (Essigather). (Essigsäure). (Holzāther). (Chlorwasser-(Essigsaurer stoffholzäther). Holzäther).

4C4C16HOA 4C6Cl2H4O 2C2Cl4H1O 2C2Cl4H2Cl 2C4Cl2H1OA 4C10CLOA 2C4Cl2H1O 2C4Cl2H2Cl

2C6Cl10

383. Bei vielen Verbindungen, die das Aetherin, der Theorie dieser Alkohol und Holzalkohol bilden, bei den zusammengesetzten Aetherarten z. B. und der Essigsäure, ist es wohl keinem Zweifel unterworfen, dass die Atome, welche von der ursprünglichen Gruppe in die Verbindungen übergehen, in derselben Lage, wie in der Gruppe, bleiben; bei dem Aether dagegen ist es nicht unwahrscheinlich, dass 4C8H in ihrer Lage geblieben sind, und 2H1O eine andere Lage haben, wie im Alkohol und in den zusammengesetzten Aetherarten. Schwerer ist es, eine begründete Hypothese anzugeben, bei welchen von den in der Tabelle

Verbindungen.

**2C8Cl** 

angeführten Verbindungen die Atome in der ursprünglichen Stellung der Gruppe sich befinden, und welche eine Umsetzung erlitten haben; dass aber eine Umsetzung

Statt findet, sieht man aus der Zerlegung des Chlorals. das zur Alkoholgruppe gehört, vermittelst Kali in ameisensaures Kali und Chloroform, welches, sowohl weil es durch Einwirkung des Chlors auf Chlorwasserstoffholzäther sich bildet, als auch weil es mit Alkalien ein ameisensaures Salz giebt, zur Holzalkoholgruppe gehört. Eben so erleidet die Chloressigsäure, die zur Alkoholgruppe gehört, wenn sie mit Ammoniak gekocht wird, womit sie kohlensaures Ammoniak und Chloroform giebt, eine Umsetzung ihrer Atome, so wie auch die Essigsäure selbst, die, wenn ihr Barytsalz erhitzt wird, in Kohlensäure und Essigalkohol zerfällt. Die Atome der ursprünglichen Gruppe können in derselben Stellung bleiben, von welcher Natur und welcher Gestalt der Körper auch sein mag, welcher sich daran legt, oder welcher in die Stelle eines Atoms, das in der Gruppe nach Außen liegt und ausgeschieden worden ist, tritt. Tritt ein Atom von derselben Gestalt und Größe in die Stelle eines ausgeschiedenen, so wird die Gestalt und die Größe der Gruppe sich nicht ändern. Hat z. B. ein Atom Chlor dieselbe Gestalt und Größe, wie ein Atom Wasserstoff, so haben die Atome der fünf Verbindungen, welche durch Einwirkung des Chlors auf den Chlorwasserstoffäther entstehen, dieselbe Größe und dieselbe Form; solche Atomgruppen nennt man Typen, und aus der Thatsache, dass in die Stelle eines Atoms Was-Substitutions- serstoff ein Atom Chlor tritt (ein Atom Chlor ein Atom gesetz versteht. Wasserstoff substituirt), leitet man ein Gesetz, das Substitutionsgesetz, ab, welches man mit Unrecht sogar so weit ausgedehnt hat, dass man daraus folgerte, dass das Wesen einer chemischen Verbindung nicht von der Natur, sondern von der Stellung der Atome gegen einander herrühre. Dass ein Atom ein anderes substituirt, gilt nur für wenige Substanzen, denn man hat noch nicht gefunden, dafs z. B. Kohle und andere Körper dieser Art

durch Chlor ersetzt werden. Uebrigens sind auch Salze, z. B. die schwefelsauren isomorphen Salze, solche Typen; in diesen substituirt eine Basis eine andere, ein Metall ein anderes. Wird z. B. schwefelsaures Kupferoxyd durch Magnesia zerlegt, so dass schweselsaure Magnesia gebildet wird, oder durch Eisen, wodurch schwefelsaures Eisenoxydul gebildet wird, so bleibt die Type dieselbe, aber stets ist die chemische Verwandtschaftskraft bei der Bildung derselben thätig, welche bewirkt, dass das Kupferoxyd durch Magnesia, oder das Kupfer durch Eisen aus der Type ausgeschieden wird. Bei den Verbindungen, welche durch Einwirkung des Chlors auf wasserstoffhaltige Substanzen gebildet werden, tritt offenbar derselbe Fall ein, wie bei den Verbindungen der Schwefelsäure und der Salpetersäure mit dem Benzin, bei denen an den Berührungsstellen der Atome, die sich verbinden, sich Wasser ausscheidet: eine weitere Verbindung der Wasserstoffatome des Benzins mit den Sauerstoffatomen der Säure findet aber wegen der Lage der Atome nicht Statt. So legen sich zwei Doppelatome Chlor an ein Atom der Wasserstoffverbindung; ein Atom Chlorwasserstoff, H.Cl., scheidet sich wegen der überwiegenden Verwandtschaft des Wasserstoffs zum Chlor aus, und in die Stelle des Doppelatoms Wasserstoff tritt ein Doppelatom Chlor, welches, indem es in unmittelbare Berührung sowohl mit den Wasserstoff- als Kohlenstoffatomen kömmt, durch die gemeinschaftliche chemische Verwandtschaft zu denselben gebunden wird. Es erscheint hieraus wahrscheinlich, dass die Wasserstoffatome rund herum um die Kohlenstoffatome liegen, oder auf eine solche Weise, dass ein Doppelatom Wasserstoff aus der Verbindung austreten muss, damit das hinzukommende Doppelatom Chlor auch von den Kohlenstoffatomen chemisch gebunden werden kann, und dass deswegen je zwei Doppelatome Chlor zu einer Verbindung hinzukommen, wovon das eine sich mit Wasserstoff verbunden leicht ausscheidet, das andre aber fester gebunden wird. So wie sich zwei Doppel-

20\*

atome Chlor auf diese Weise an die eine Seite des Kohlenwasserstoffatoms legen, so legen sich an die eine Seite eines Atoms Aetherin 4 Atome Sauerstoff, und bilden ein Atom Essigsäure; und an die andern Seiten des Aetherins der Essigsäure legen sich nach einander 6 Doppelatome Chlor, wovon die Hälfte, mit Wasserstoff verbunden, sich ausscheidet, wodurch 1 Atom Chloressigsäure gebildet wird.

384. Unter den Verbindungen, welche durch Einwirkung von Chlor auf den Chlorwasserstoffäther und das Aetherin gebildet werden, sind zwei von gleicher Zusammensetzung, 4C8H4Cl und 4C2Cl8H2Cl, die aber in chemischer Hinsicht, denn die letztere wird vom Kali unbedeutend, vom Kalium gar nicht angegriffen, und in physikalischer von einander verschieden sind, welches offenbar von der verschiedenen Lage der Atome in beiden Verbindungen gegen einander herrührt. Beim Aetherin legen sich 2 Doppelatome Chlor neben 1 Atom Aetherin; beim Chlorwasserstoffäther, in welchem der Wasserstoff des Chlorwasserstoffs so neben dem Aetherin liegt, wie im Salmiak neben dem Ammoniak, legen sich an eine andere Stelle, als da, wo der Chlorwasserstoff liegt, 2 Doppelatome Chlor, von denen sich 1 Doppelatom mit 1 Doppelatom Wasserstoff des Aetherins verbindet und ausscheidet, und das andere in die Stelle des Wasserstoffs tritt. Lehre von der chemischen Verwandtschaft werde ich weitläufig den Einfluss, welchen die Lage der Atome auf die Wirkung der chemischen Verwandtschaftskraft haben kann. auseinandersetzen.

## Der Fuselalkohol.

Das Fusclätherin, Amilen.

385. Das Fuselätherin. Destillirt man den Fuselalkohol zu wiederholten Malen über wasserfreie Phosphorsäure, so erhält man eine farblose, ölartige Flüssigkeit von aromatischem Geruch, welche leichter als Wasser ist und bei 160° kocht.

1 M. Fuselätheringas (spec. Gew. 4,904) = 5 M. Kstffg., 10 M. VVstffg.

386. Der Fuselalkohol. Bei der Destillation des Kartoffelbranntweins erhält man am Ende eine trübe Flüs- Fuselalkohol. sigkeit, aus welcher sich ein ölartiger Körper aussondert. Man erhält ihn am besten, wenn man das, was bei der Rectification des Branntweins in der Blase und in dem Lutterkasten zurückbleibt (das Phlegma), rectificirt. Er schwimmt auf dem Wasser, welches zuletzt übergeht; er schwimmt gleichfalls auf dem Wasser, welches, wenn man von der Maische den Branntwein abdestillirt hat und die Destillation fortsetzt, übergeht. Man schüttelt ihn mehrere Male mit Wasser, und destillirt so lange davon ab, bis der Kochpunkt 1320 beträgt; was vor dieser Temperatur übergeht, ist wasserhaltiger, etwas fuselalkoholhaltiger Alkohol. So lange die Temperatur 132° bleibt, geht Fuselalkohol über; steigt die Temperatur, so unterbricht man die Destillation. Die übergegangene Flüssigkeit unterwirft man noch einmal der Destillation; was bei 132° übergeht, ist reiner Fuselalkohol. Er ist farblos, dünnflüssig, schmeckt brennend und scharf, und hat den bekannten Fuselgeruch; sein spec. Gewicht ist 0.8184. ist wenig in Wasser, in Alkohol und Aether in jedem Verhältnis löslich; er löst Natron und Kali, Schwefel, Phosphor und Jod ohne Veränderung auf; bei -20° wird er fest, bei 1320 kocht er. Erhitzt brennt er mit bläulicher Flamme. An der Luft verändert er sich sehr wenig; nach Jahren reagirt er erst etwas sauer.

Der

1 M. Fuselalkoholg. (sp. G. 3,07) = 2½ M. Kstg., 6 M. VVstg., ½ M. Saucrstg.

1 Atom Fuselalkohol, dessen Zusammensetzung aus der der Fuselätherschwefelsäure folgt, besteht aus 10C24H2O.

Die Fuselätherschwefelsäure. Diese Säure erhält man, wenn man gleiche Theile Fuselalkohol Fuseläther-schwefelsäure und concentrirte Schwefelsäure mit einander mischt, wobei die Flüssigkeit sich braun färbt, und ganz so wie bei der Darstellung der Aetherschwefelsäure verfährt; die Lösung des braungefärbten Barytsalzes entfärbt man durch Kohle. Die Säure ist sehr leicht löslich in Wasser; sehr

concentrirt, zersetzt sie sich beim Kochen in Fuselalkohol und Schwefelsäure. Die Salze erhält man wie die ätherschwefelsauren; sie sind sämmtlich in Wasser löslich und schmecken bitter. Man hat sie bisher noch nicht in bestimmbaren Krystallen erhalten, sondern nur in Schuppen und Blättchen. Das Kalisalz erhält man beim freiwilligen Verdampfen der Auflösung krystallinisch; im luftleeren Raume getrocknet, besteht es aus KS+10C22H 1OS. Das Barytsalz zersetzt sich bei längerem Kochen, indem schwefelsaurer Baryt sich ausscheidet und Schwefelsäure frei wird. Das Kalk- und Barytsalz enthält ein Atom Krystallisationswasser. Das Bleisalz zersetzt sich noch leichter als das Barytsalz.

Essigsaurer Fuseläther. 388. Essigsaurer Fuseläther. Destillirt man 2 Theile essigsaures Kali, 1 Theil Fuselalkohol und 1 Theil Schwefelsäure, und reinigt das Uebergegangene durch Waschen mit kalihaltigem Wasser, vermittelst Chlorcalcium und Destilliren über Bleioxyd, so erhält man eine farblose Flüssigkeit, welche bei 125° kocht und, ohne sich zu zersetzen, überdestillirt; sie riecht entfernt wie Essigäther, ist leichter als Wasser und unlöslich darin, in Alkohol löslich; von einer wässerigen Kaliauflösung wird sie langsam, von einer geistigen sehr rasch zersetzt, indem sich essigsaures Kali und Fuselalkohol bilden. Ein Atom derselben besteht aus 10C22H1OĀ.

1 M. d. g. V. (sp. Gew. 4,471) = 3½ M. Kstg., 7 M. VVstg., 1 M. Sauerstg.

Sie ist dem Essigäther also ganz analog zusammengesetzt.

Leitet man zu dieser Verbindung Chlor, so lange noch eine Einwirkung Statt findet, indem man zuletzt die Flüssigkeit bis 100° erwärmt, so erhält man, wenn man das Product zuerst mit einer Auflösung von kohlensaurem Natron und dann mit Wasser wäscht, und darauf vermittelst Schwefelsäure entwässert, eine farblose Flüssigkeit, die angenehm riecht, in Wasser unlöslich, in Alkohol löslich ist, bis 150° erhitzt gelb wird, und der Destillation un-

terworfen sich zersetzt; sie besteht aus 10C4Cl18H1OA. Dem Chlor im Sonnenlichte ausgesetzt, wird sie noch weiter zersetzt.

389. Chlorwasserstofffuseläther. Durch De- Chlorwasserstillation von gleichen Theilen Phosphorchlorid und Fu-stofffuseläther. selalkohol erhält man Chlorwasserstofffuseläther, welchen man durch Waschen mit kalihaltigem Wasser, vermittelst Chlorcalcium und Destillation, rein erhält; er ist flüssig, farblos, riecht aromatisch, ist in Wasser unlöslich, kocht bei 102°, und besteht aus 10C22H2Cl. Läset man im Sonnenlichte Chlor im Ueberschuss auf diese Verbindung einwirken, so bildet sich Chlorwasserstoff und eine nach Kampher riechende Flüssigkeit, welche aus 10C16Cl6H 2Cl besteht.

Jodwasserstofffuseläther. 390. Lässt man Jodwasser-8 Theile Jod, 15 Theile Fuselalkohol und 1 Theil Phos-stofffuseläther. phor kalt auf einander einwirken, und destillirt darauf langsam, so erhält man, wenn man das Uebergegangene vermittelst Wasser, Chlorcalcium und Umdestilliren gereinigt hat, eine farblose Flüssigkeit, welche schwerer als Wasser ist, wie Knoblauch riecht, und in den Sonnenstrahlen sich zersetzt, indem Jod sich ausscheidet.' Bei 120° kocht sie.

1 M. d. g. S. (spec. Gew. 6,79) = 21 M. Kstg., 51 M. VVstg., 1 M. Jg.

Durch eine Auflösung von Kali in Alkohol wird sie schnell zersetzt, indem Jodkalium sich bildet: ein Atom derselben besteht aus 10C22H2J. Auf dieselbe Weise erhält man die Bromverbindung, 10C22H2Br, welche der vorigen ähnlich ist, im Sonnenlichte sich jedoch nicht zersetzt.

391. Leitet man so lange Chlor zum Fuselalkohol, Chlor und als noch eine Einwirkung Statt findet, wobei Chlorwasser-Fuselalkohol, stoff sich bildet und die Flüssigkeit braun wird, so erhält man zuletzt eine ölartige Flüssigkeit, die man durch Waschen mit Wasser, worin etwas kohlensaures Natron aufgelöst worden ist, vermittelst Chlorcalcium und Um-

destilliren, rein erhalten kann. Sie ist gelb, in Alkohol und Aether leicht löslich, in Wasser unlöslich. Sie besteht aus 10C3Cl17H2O. Vielleicht würde man bei einer vollständigen Einwirkung des Chlors einen dem Chloral analog zusammengesetzten Körper erhalten.

Die Baldriansäure.

392. Die Valeriansäure. Erwärmt man Platin-Valeriansäure, mohr etwas, und lässt Fuselalkohol darauf tröpfeln, so verbindet er sich mit dem Sauerstoff der Luft und Valeriansăure bildet sich. Da die Valeriansäure aus 10C20H4O besteht, so bildet sie sich auf dieselbe Weise aus dem Fuselalkohol, wie die Essigsäure aus dem Alkohol, indem 40 in die Stelle von 4H20 treten.

Darstellung vermittelst Fuselalkohol

Schüttet man 1 Theil Fuselalkohol in einen Kolben, und bedeckt ihn mit 10 Theilen Kalikalk, so erwärmt sich und Kalikalk, die Masse und wird gelb; stellt man darauf den Kolben in ein Metallbad von 170°, so wird sie weiss, indem Wasserstoffgas sich entwickelt. Die Temperatur steigert man bis 200°, und erhält diese einen halben Tag hindurch. Fuselalkohol entwickelt sich dabei durchaus nicht, sondern nur Wasserstoffgas. Den Ballon verschliesst man, und lässt ihn erkalten, weil die Masse sich sonst an der Luft entzündet; man zerreibt sie darauf mit Wasser, versetzt sie mit Schwefelsäure in geringem Ueberschuss, und destillirt so lange, bis die Valeriansäure übergegangen ist, welche auf dem übergegangenen Wasser schwimmt. Durch Sättigen mit kohlensaurem Natron und Destillation des valeriansauren Natrons mit Phosphorsäure erhält man die Säure ganz rein.

aus dem Destillat der Baldrianwurzel.

393. Diese Säure hat ihren Namen von der Baldrianwurzel (Radix Valerianae) erhalten; sie ist in dem Oel, welches man durch Destillation der Baldrianwurzel vermittelst Wasserdampf gewinnt, enthalten. Vom Oele trennt man sie, indem man sie mit Magnesia sättigt und das Oel abdestillirt; auch die wässerige Flüssigkeit, welche mit dem rohen Oele übergeht, enthält etwas Säure, die man an Natron binden kann. Die eingedampsten valeriansauren Salze versetzt man mit Phosphorsäure, und destillirt die Valeriansaure ab, welche bei ungefähr 175° kocht; bei -15° ist sie noch flüssig. Vom Wasser, welches mit übergeht, kann man sie am besten durch Destillation trennen, indem man die Vorlage, wenn die Valeriansäure anfängt überzugehen, wechselt.

Sie ist farblos, ölartig, von einem eigenthümlichen, dem Eigenschaften der Baldrianwurzel ähnlichen Geruch: durch Schwefelsäure wird sie zerlegt, durch rauchende Salpetersäure jedoch, selbst wenn sie damit destillirt wird, nicht verändert, eben so wenig von Brom und Jod, welche sich darin auflösen. Sie ist in 20 Theilen Wasser löslich, und hat ein spec. Gewicht von 0.937.

1 M. gasf. Säure (spec. Gew. 3,55) = 21 M. Kstg., 5 M. VVstg., 1 M. Sstg.

Von den stärkeren Säuren, selbst von der Essigsäure, wird die Valeriansäure aus ihren Salzen ausgeschieden; die Kohlensäure dagegen wird von ihr ausgetrieben. Mit der Kalkerde, Baryterde, Strontianerde, Magnesia, mit dem Kupferoxyd, dem Zinkoxyd, dem Manganoxydul und mehreren anderen Basen kann man die Valeriansäure zu krystallisirbaren Verbindungen vereinigen. Das Bleisalz ist in Wasser leicht, das Silbersalz nur wenig löslich. Man erhält es krystallinisch; es besteht aus Åg 10C 18H3O. Sowohl die Valeriansäure, als die zweite Chlorvaleriansäure. verbinden sich noch mit 2 Atomen Wasser zu ölartigen Körpern, welche schwerer als Wasser sind; analog den gewöhnlichen Salzen angesehen, bestehen sie aus 3H10C18H3O und 3H10C10H8Cl3O. Bei der Oxalsäure kommt ein ähnliches Verhältnis des Sauerstoffs des Wassers zu dem der Säure vor.

394. Destillirt man valeriansauren Kalk mit Kalkerde, so geht ein farbloser, dünnflüssiger Körper über, den man durch Destillation über Kalkerde rein erhält, und welcher bei ungefähr 100° kocht, in Wasser unlöslich, in Alkohol löslich ist, und aus 9C18H1O besteht; in der Retorte bleibt Kohlensäure an Kalkerde gebunden zurück, 10C18H3O — 1C2O = 9C18H1O.

Valeron.

derselben.

. Erste Chlorvaleriansäure.

395. Erste Chlorvaleriansäure. Leitet man trocknes Chlor durch Valeriansäure, so findet eine so heftige Einwirkung Statt, dass man sie zuerst abkühlen muss, nachher erwärmt man sie, damit sie hinreichend flüssig bleibt. Wird kein Chlorwasserstoff mehr entwikkelt, so leitet man durch die gebildete Verbindung einen Strom von Kohlensäure, um Chlor und Chlorwasserstoff vollständig daraus zu entfernen. Sie ist durchsichtig, dickflüssig, geruchlos, und schmeckt scharf brennend; bis 120° erhitzt, zersetzt sie sich. Sie ist schwerer als Wasser. Mit Wasser verbindet sie sich; das Wasser kann man nicht wieder davon abscheiden. Sie besteht aus 10C6Cl14H4O.

Zweite Chlorvaleriansäure.

396. Zweite Chlorvaleriansäure. Findet die Einwirkung des Chlors auf die Valeriansäure im Sonnenlichte Statt, und verfährt man dabei auf dieselbe Weise, wie bei der Darstellung der ersten Verbindung, so erhält man eine ähnliche Säure, welche man bis 150° ohne Zersetzung erhitzen kann, die jenseits dieser Temperatur sich aber zerlegt. Gegen Wasser verhält sie sich ähnlich, wie die Valeriansäure; sie besteht aus 10C8Cl12H4O. Die alkalischen Salze derselben sind leicht löslich in Wasser. Das Silbersalz ist wenig löslich. Man erhält es krystallinisch; es besteht aus Äg10C8Cl10H3O.

Fuselald'ehyd, 10C20H(2O.

397. Fuselaldehyd. Die Salpetersäure wirkt heftig auf den Fuselalkohol ein; destillirt man das Product, so erhält man ein neutrales Oel von Reinettengeruch. Diese Substanz scheint identisch mit dem Oel zu sein, welches, wenn man Fuselalkohol und Schwefelsäure mit einander mengt, und dazu saures chromsaures Kali setzt, sich sogleich ausscheidet; es bildet sich gleichfalls, wenn man Schwefelsäure und Mangansuperoxyd auf den Fuselalkohol wirken läst. Es ist leichter als Wasser, und besteht aus 10C20H2O; nach der Zusammensetzung würde cs das Aldehyd des Fuselalkohols sein. Läst man es mit einer verdünnten Auslösung von saurem chromsauren Kali kochen, so verwandelt es sich in Valeriansäure.

## Der Wallrathalkohol.

398. Wallrathätherin. Destillirt man Wallrathalkohol zu wiederholten Malen mit wasserfreier Phosphorsäure, so erhält man einen ölartigen Körper, welcher bei ungefähr 275° kocht und sich ohne Zersetzung tiberdestilliren lässt; er ist farb- und geschmacklos, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Aether; er brennt wie Talg.

VVallrathätherin. Ceten.

1 M. VVallrathäthering. (spec. Gew. 7,85) = 8 M. Kstg., 16 M. VVstg.

399. Wallrathalkohol. Zu 2 Theilen Wallrath, welche man bis zum Schmelzen erhitzt, setzt man allmälig 1 Theil Kalihydrat in kleinen Stücken hinzu. Es fin- 32C68H2O. det dabei eine Wärmeentwickelung und eine rasche Ein- Darstellung. wirkung Statt, wodurch öl- und margarinsaures Kali und Wallrathalkohol gebildet werden; durch Salzsäure, welche man etwas im Ueberschuss zusetzt, wird Chlorkalium gebildet, und Oel- und Margarinsäure, welche ausgeschieden werden, sammeln sich auf der Obersläche der Flüssigkeit mit dem Wallrathalkohol als eine ölartige Schicht an. Man kann diese, um jede Spur von Wallrath vollständig zu verseifen, noch einmal mit Kali behandeln, und dies Product wieder mit Salzsäure zerlegen. Durch Kochen mit Kalkbrei verbindet sich die Oel- und Margarinsäure mit der Kalkerde zu in Wasser und Alkohol unlöslichen Seifen: den Wallrathalkohol kann man daher aus der eingetrockneten Masse mit Alkohol ausziehen. Wenn man den Alkohol hat verdampfen lassen, so kann man den Wallrathalkohol noch in Aether auflösen, um ihn vollständig zu reinigen.

VVallrathalkohol, Acthal.

Der Wallrathalkohol schmilzt bei 48°; beim Erkal- Eigenschaften ten erstarrt er zu einem krystallinischen, durchscheinenden, farblosen, fettartigen Körper; er ist geruch- und geschmacklos; bei 54° löst er sich in jedem Verbältnis in Alkohol von 0,812 auf, und wenn er sich aus der Auflösung langsam aussondert, so bildet er krystallinische Blättchen.

desselben.

In einer offenen Schale erhitzt, verslüchtigt er sich vollständig; von der Salpetersäure wird er zersetzt. Ein Atom desselben besteht aus 32C68H2O.

VVallrathätherschwefelsăure.

Wallrathätherschwefelsäure. man Wallrathalkohol mit Schwefelsäure in einem Wasserbade unter fortdauerndem Umrühren, löst, nachdem die Einwirkung Statt gefunden hat, die Masse in Alkohol auf, und sättigt sie mit einer Auflösung von Kali in Alkohol, so scheidet sich schwefelsaures Kali aus, und in der Flüssigkeit bleibt Wallrathalkohol und ein Kalisalz zurück. Durch Abdampfen gewinnt man das Kalisalz krystallinisch; den beigemengten Wallrathalkohol zieht man mit Aether aus. Aus einer alkoholischen Auflösung krystallisirt es in perlmutterartigen Blättchen. Es besteht aus KS +32C66H10S.

Chlorwasserstoffwallrathäther.

401. Chlorwasserstoffwallrathäther. Mengt man in einer Retorte eine gleiche Menge Phosphorchlorid und Wallrathalkohol mit einander, so findet bald eine starke Einwirkung Statt; sie schmelzen, Chlorwasserstoff entwickelt sich, und wenn man die Retorte erhitzt, so destillirt zuerst Phosphorchlorür, dann Phosphorchlorid und zuletzt Chlorwasserstoffwallrathäther; in der Retorte bleibt Phosphorsäure zurück. Den Aether wäscht man zu wiederholten Malen mit Wasser, und destillirt ihn zuletzt über etwas Kalk; er ist ölartig und besteht aus 32C66H2Cl.

Neutrale Aetherarten, welche eine Säure aus 32C 66H1O enthalten, hat man bisher noch nicht künstlich darstellen können: eine solche Verbindung ist jedoch das reine Wallrath, welches aus margarinsaurem und ölsaurem Wallrathäther besteht. Noch weniger ist es gelungen, einen Wallrathäther dem gewöhnlichen Aether entsprechend darzustellen.

Aethalaanre.

402. Aethalsäure. Mengt man 1 Th. Wallrathal-Darstellung. kohol mit 5 bis 6 Th. Kalikalk, und erhält das Gemenge eine Zeit lang bei einer Temperatur von 210° bis 220° in ei-

nem Metallbade, so entwickelt sich fortdauernd reines Wasserstoffgas, und im Rückstande ist eine neue Säure, Aethalsäure, enthalten. Versetzt man ihn!zuerst mit Wasser, und übersättigt ihn darauf mit Salzsäure, so sondert sich die Säure, mit etwas Wallrathalkohol verunreinigt, ab; man wäscht sie gut mit Wasser aus, kocht sie mit Baryterdeanflösung, dampft die Flüssigkeit zur Trockne ab, zieht den Wallrathalkohol mit Alkohol aus, und zerlegt das Barytsalz mit Salzsäure, wobei die Aethalsäure zurückbleibt. Man erhält an Säure mehr, als man an Wallrathalkohol angewandt hat, so vollständig ist die Einwirkung.

derselben.

Die Aethalsäure ist fest, farb-, geschmack- und ge- Eigenschaften ruchlos, leichter als Wasser; geschmolzen erstarrt sie bei 55° zu einer aus feinen Nadeln bestehenden Masse: in Wasser ist sie unlöslich, in Alkohol und Aether leicht löslich. Die concentrirten heißen Auflösungen erstarren beim Erkalten; aus den verdünnten erhält man die Säure in Nadeln. Erhitzt kocht sie wie der Wallrathalkohol und lässt keinen Rückstand. Die alkalischen äthalsauren Salze sind in Wasser und Alkohol löslich, die übrigen darin unlöslich. Aethalsaures Kali erhält man, wenn man Aethalsäure mit kohlensaurem Kali schmilzt, wobei Kohlensäure entweicht, und das gebildete Salz in kochendem Alkohol auflöst, beim Erkalten desselben perlmutterartig; in einer geringen Menge Wasser löst es sich unverändert auf; durch viel Wasser wird es zersetzt. Das Natronsalz krystallisirt in breiten, perlmutterartigen Blättchen. Das Kalisalz besteht aus K32C62H3O, und ein Atom der krystallisirten Säure aus 32C64H4O; sie bildet sich also aus dem Wallrathalkohol, indem 40 in die Stelle von 4H2O treten, also auf dieselbe Weise, wie die Essigsäure aus dem Alkohol.

403. Da das Holzätherin aus 2C4H, das Aetherin Kohlenwasseraus 4C8H, und das Wallrathätherin aus 32C64H besteht, stoffarten des 80 ist zwischen den beiden letzteren eine Lücke vorhanden. Nur einen Kohlenwasserstoff hat man bisher dargestellt,

Oclgases.

welcher dahin gehört; er ist in dem Leuchtgas enthalten welches man erhält, wenn man Oel bei der Rothglühhitze zersetzt, und dessen man sich eben so wie des Steinkohlengases zur Erleuchtung bedient. Dieses Gas presst man in starke Gestässe, um ein transportables Gaslicht sich zu verschaffen. Wenn man in ein Gefäs 30 Mal mehr, als es gewöhnlich an Gas fasst, hineinpresst, so sondert sich der vierte Theil des angewandten Gases flüssig ab. Man kann, indem man das Gefäss umkehrt und den Hahn des Rohres, woraus sonst das Gas ausströmt, ein Wenig öffnet, die Flüssigkeit in eine Retorte, die bis zu einer sehr niedrigen Temperatur erkaltet worden ist, abfliesen lassen. Diese Flüssigkeit besteht aus drei verschiedenen Sübstanzen, wovon man die eine fest erhalten kann, die beiden anderen nur tropfbar-flüssig. Die feste und die eine tropfbar-flüssige Substanz kann man, da sie bei 864° kochen, leicht von der anderen tropfbar-flüssigen, die noch unter dem Gefrierpunkte kocht, durch Destillation trennen; und die feste, die bei 57½° fest wird, kann alsdann von der flüssigen, die bei -18° noch nicht fest wird, durch Auspressen zwischen sehr kaltem Papier getrennt werden. Die feste Verbindung ist Benzin. Das specifische Gewicht der tropfbar-flüssigen Verbindung ist 0,602; sie ist die leichteste aller bekannten Flüssigkeiten. Ein Maass in dieser Verbindung besteht aus 2 M. Kohlenstoffgas und 4 M. Wasserstoffgas; sie enthält also dasselbe Verhältnis an Kohlenstoffgas und Wasserstoffgas, wie das Aetherin und Holzätherin. Das specifische Gewicht des Gases ist doppelt so groß, als das des Aetherins. Es wird sich daraus vorher sagen lassen, wie die Verbindungen, welche dieser Körper eingeht, zusammengesetzt sind: sie werden bei derselben Gewichtsmenge an Kohlenwasserstoffgas nur halb so viel von den anderen damit verbundenen Substanzen enthalten, als die Aetherinverbindungen.

404. Die tropfbar-slüssige Verbindung, welche bei

8610 kocht, ist nach einer Untersuchung so zusammengesetzt, dass in 1 Maass 3 M. Kohlenstoffgas und 4 M. Wasserstoffgas enthalten sind; da sie aber eine Auflösung von Benzin in der eigenthümlichen Verbindung ist, so bezieht sich diese Angabe nur auf die Zusammensetzung dieser Auflösung. Diese Kohlenwasserstoffverbindungen vereinigen sich, wie ich es schon vom Benzin angeführt habe, mit der Schwefelsäure zu eigenthümlichen Säuren, welche ohne Zweifel der Benzinschwefelsäure analog zusammengesetzt sind, und die eine nähere Untersuchung verdienen.

405. In welcher Beziehung zum Wallrathalkohol oder Margarone. zu der Margarinsäure die Körper stehen, welche man durch Destillation von Margarinsäure und Stearinsäure mit Kalkerde erhält, lässt sich weder aus ihrer Bildung, noch aus ihrer Zusammensetzung mit Bestimmtheit nachweisen. man auf vier Theile Säure einen Theil Kalkerde, so bleibt kohlensaure Kalkerde zurück, brennbare Gasarten entwikkeln sich, und in der Vorlage erhält man eine talgähnliche Masse, welche aus einem festen und einem flüssigen Körper besteht. Durch Auflösen in Alkohol und durch Umkrystallisiren erhält man den festen Körper rein; er ist weiß, krystallinisch und von perlmutterartigem Aussehen; mit Margarinsäure bereitet, schmilzt er bei 77°, mit Talgsäure (Stearinsäure) bei 86°. Jenen hat man Margaron, diesen Stearon genannt; vielleicht sind beide nur durch eine Beimengung verschieden. Das Margaron besteht aus 32C64H1O; es wird sehr leicht durch Schwefelsäure zersetzt. Destillirt man Margarinsäure mit einem Ueberschuss von Kalkerde, so erhält man einen flüssigen, ölartigen Körper, Saponin, dessen Kochpunkt bei der Destillation steigt; auf 1C enthält er 2H, und ist leichter als Alkohol. Treibt man die Dämpfe von verschiedenen Oelarten, z. B. von Hanföl oder von fettigen Säuren, durch ein glühendes Rohr, so erhält man verschiedene Kohlenwasserstoffarten, welche wie das Saponin zusammengesetzt sind; es scheint daher,

dass die Kalkerde für die Bildung desselben keine nothwendige Bedingung ist, so wie auch bei der Destillation der Talgsäure sich unter anderen Producten Margaron bildet.

## Der Essigalkohol.

Essigätherin, Mesitylen. 406. Essigätherin. Destillirt man vorsichtig dem Maasse nach 1 Theil rauchende Schwefelsäure und 2 Theile Essigalkohol, so schwimmt auf der übergegangenen wässerigen Flüssigkeit ein ölartiger Körper, welcher ein Viertel dem Maasse nach vom Essigalkohol beträgt; er wirdmit schwach alkalischem, und dann mit reinem Wasser gewaschen, darauf im Wasserbade erhitzt und dann destillirt, bis die Temperatur über 136° steigt. Durch Kochen über Chlorcalcium, und durch eine zweite Destillation erhält man ihn rein; er ist farblos, riecht wie Knoblauch, kocht bei 131°6, und besteht aus 6C8H.

Chloressigätherin. Leitet man Chlorgas in diesen Körper, so findet eine Temperaturerhöhung Statt, Chlorwasserstoffgas entwickelt sich, und ein krystallinischer Körper bildet sich. Aus einer gesättigten heißen Auflösung in Aether erhält man ihn beim Erkalten derselben in Krystallen und rein von dem Kohlenwasserstoff. Er läßt sich bei einer hohen Temperatur destilliren, ohne zersetzt zu werden; von den Alkalien wird er nicht verändert; in Wasser ist er unlöslich. Er besteht aus 6C8H2Cl.

Essigalkohol, Essiggeist, Acetan. 407. Essigalkohol. Man erhält ihn durch Destillation von entwässerter essigsaurer Baryterde; kohlensaure Baryterde bleibt in der Retorte zurück, und Essigalkohol geht über, Ba 4C 6H 3O = Ba 1C 2O u. 3C 6H 1O.

Essigsaurer
Baryt giebt
erhitzt kohlensauren Baryt
und
Essigalkohol.

Leitet man die Destillation mit sehr langsam steigender Wärme, so bildet sich aus der Essigsäure nur Kohlensäure und Essigalkohol. Je rascher man die Temperatur steigert, um so mehr wird vom Essigalkohol zerstört; Kohle bleibt alsdann zurück, und ein brenzliches Oel verunreinigt den Essigalkohol.

1 M. Essigalkoholg. (sp. Gew. 2,04) = 1 1 M. Kstg., 3 M. VVstg., 1 M. Sstg.

Die

Die Flüssigkeit ist demnach so zusammengesetzt, wie es aus der angeführten Zersetzung des essigsauren Barvts folgt.

Am wohlfeilsten, in großer Menge und sehr rein er- Am vortheilhält man den Essigalkohol, wenn man entwässertes essigsaures Bleioxyd erhitzt. Bei einer gewissen Temperatur (das schmelzende erstarrt bei 192°) schmilzt es, Kohlensäure und Essigalkohol, welchen man in einem Abkühlungsapparat verdichtet, entwickeln sich. Nach einiger Zeit, wenn die Temperatur bis 280° gestiegen ist, erstarrt der Rtickstand plötzlich; was dann zurückbleibt, ist 3Pb 2A. so dass also ein Drittel der Essigsäure sich in Kohlensäure und Essigalkohol zerlegt hat. Man setzt alsdann die Destillation fort. Das Bleioxyd giebt seinen Sauerstoff an einen Theil der Essigsäure ab, und die übrige Essigsäure zersetzt sich gleichfalls in Kohlensäure und Essigalkohol.

haftesten gewinnt man ihn durch Destillation YOR essigsaurem Bleioxyd.

Die Essigsäure, welche den rohen Essigalkohol aufgelöst enthält, sättigt man mit einer Kaliauflösung ab, wobei sich zwei Schichten bilden; die untere ist eine Auflösung von essigsaurem Kali in Wasser; die obere unterwirft man im Wasserbade der Rectification. Den Essigalkohol, welcher dabei übergeht, lässt man eine Zeit lang über Chlorcalcium stehen; er ist alsdann wasserfrei und rein. Der Rückstand von der Rectification besteht aus zwei Schichten; die schwere besteht aus Wasser, worin etwas Essigalkohol aufgelöst ist; die leichtere ist in Alkohol löslich, in Wasser unlöslich, ist dünnflüssig, leichter als dasselbe, und riecht dem Essigalkohol ähnlich. Der Destillation unterworfen, steigt ihr Kochpunkt von 70° bis 130°. Durch wiederholte Destillation kann man eine zur Untersuchung hinreichende Menge von dieser Substanz, welche bei 120° kocht, und die man Dumasin genannt hat, erhalten; ein Maass derselben besteht im gasförmigen Zustande, in welcher ihr spec. Gewicht zu 5,2 gefunden worden ist, aus 5 Maass Kohlenstoffgas, 8 Maass Wasserstoffgas und 1 Maass Sauerstoffgas.

Dumasin.

Eigenschaften desselben.

Der Essigalkohol ist farblos, dünnflüssig, riecht und schmeckt eigenthümlich, kocht bei 55°,6, hat ein spec. Gew. von 0,7921, und löst sich in allen Verhältnissen in Wasser, Alkohol und Aether auf. An der Luft und durch die Auflösung der Alkalien wird er nicht verändert; ist er aber mit Alkalien in Berührung der Luft ausgesetzt, so wird rasch Sauerstoff absorbirt, wobei sich ein saurer Körper bildet.

Essigätherschwefelsäure bag Essigätherdoppeltschwefelsäure.

408. Essigalkohol und Schwefelsäure. Setzt man zu 4 Theilen Essigalkohol 1 Theil concentrirte Schwefelsäure, so bildet sich Essigätherschwefelsäure, setzt man 8 Theile hinzu, Essigätherdoppeltschwefelsäure; die Flüssigkeiten verdünnt man mit Wasser, sättigt sie mit kohlensaurer Kalkerde oder Baryterde ab, und dampft die filtrirte Auflösung zur Krystallisation ab. Aus dem Kalkoder Barytsalz stellt man die anderen Salze dar. Den essigätherschwefelsauren Kalk erhält man in Nadeln, Ca6C 10H1OS+H. dessen Krystallwasser man durch Erhitzen entfernen kann, den essigätherdoppeltschwefelsauren Kalk als eine körnige Masse, welche an der Luft zersliesst, 2Ca +6C10H1O+2S+H; auch aus dieser Verbindung lässt sich das Wasser durch Erhitzen austreiben. Das Barvtsalz, 2Ba + 6C 10H 1O + 2S, krystallisirt in glänzenden Schuppen. Die Säuren kann man, indem man die Basen vorsichtig heraus fällt, in Wasser gelöst erhalten: versucht man die Auflösungen zu concentriren, so zersetzen sie sich und der Aether des Essigalkohols entweicht.

Chlorwasser-Mesitylchlorid.

409. Chlorwasserstoffessigäther. Leitet man stoffessigäther, Chlorwasserstoff in Essigalkohol, so wird er rasch absorbirt. Fährt man mit dem Hineinleiten fort, so erhält man zuletzt eine ölartige, braune Flüssigkeit, von welcher man durch Waschen mit kaltem Wasser und gelinde Digestion mit Bleioxyd die überschüssige Säure entfernt; vermittelst Chlorcalcium erhält man sie wasserfrei. Rein erhält man diese Verbindung, wenn man zu 1 Theil Essigalkohol, welchen man durch Eis kalt erhält. 2 Theile Phosphorchlorid, PCl3, nach und nach hinzusetzt, und darauf von Zeit zu Zeit so viel Wasser, als zur Zersetzung des letzteren nöthig ist. Bei einem Zusatz von Wasser scheidet sich die Verbindung als eine gelbliche, ölartige Flüssigkeit aus. Der Destillation unterworfen, zersetzt sie sich; sie besteht aus 6C10H2Cl. Mit Wasser zerlegt sie sich, bis das Wasser mit Chlorwasserstoff gesättigt ist, indem sich Essigätherin und Chlorwasserstoff bilden. Eine entsprechende Jodverbindung erhält man, wenn man auf 1 Theil Jod 2 Theile Essigalkohol und dann Phosphor hinzusetzt; durch Wasser wird sie ausgeschieden; sie ist farblos und ölartig.

410. Den Aether des Essigalkohols erhält man un- Der Aether rein durch Einwirkung der Schwefelsäure auf den EssigEssigalkohols, alkohol, aber sehr leicht rein, wenn man ChlorwasserMesityloxyd. stoffessigäther in Alkohol auflöst und zu der erwärmten Flüssigkeit eine Auflösung von Kali in Alkohol hinzusetzt, bis sie alkalisch reagirt. Durch einen Zusatz von Wasser scheidet man den Aether ab, er wird mit Wasser gewaschen, über Chlorcalcium getrocknet und dann destillirt; was bei 120°, dem Kochpunkt dieses Aethers, übergeht, ist rein. Er ist flüssig, farblos, in Wasser unlöslich, in Alkohol löslich; er besteht aus 6C10H1O.

411. Verdünnte Salpetersäure wirkt gar nicht, con- Wirkung der centrirte sehr heftig auf den Essigalkohol ein. Man erhält Salpetersäure, dadurch zwei Verbindungen, wovon die eine dünn-, die andere dickflüssig ist; jene enthält wahrscheinlich salpetrichte Säure, versucht man sie zu destilliren, so explodirt sie; diese, welche bei einer längeren Einwirkung der Salpetersäure sich bildet, und die man rein erhält, wenn man Essigätherin mit Salpetersäure kocht, enthält keinen Stickstoff. Sie verhält sich wie eine Säure, und besteht aus 6C8H2O: ihrer Zusammensetzung nach würde sie der Aldehyd des Essigalkohols sein.

412. Leitet man so lange Chlor in Essigalkohol, als es des Chlors auf noch aufgenommen wird, so bleibt zuletzt, indem Chlor-

Essigalkohol. wasserstoff fortgeht, ein ölartiger Körper zurück, welcher bei 126°,5 kocht, sich aber dabei zum Theil zersetzt, und aus 6C4Cl8H2O besteht; er hat sich also gebildet, indem 8Cl auf den Essigalkohol 6C 12H2O einwirkten, und die Hälfte davon sich als Chlorwasserstoff ausschied. Löst man diesen Körper in einer warmen Kalilösung auf, so bilden sich Chlorkalium und eine Verbindung von Kali mit einer eigenthümlichen Säure, welche demnach aus 6C8H4O bestehen muss, und sich zum Essigalkohol wie die Essigsäure zum Alkohol verhält.

Gehört der Essigalkohol zu den Alkoholen?

413. Obgleich der Essigalkohol selbst und in vielen seiner Verbindungen eine große Uebereinstimmung mit den vier vorher abgehandelten Alkoholarten zeigt, so findet doch auch wiederum ein so großer Unterschied Statt, dass man ihn davon trennen kann; die Schwefelsäure sättigt, nachdem er sich damit verbunden hat, noch eben so viel an Basis, wie vorher. Indifferente Aetherarten mit sauerstoffhaltigen Säuren hat man mit ihm noch nicht darstellen können, und von den ätherähnlichen Verbindungen, die er liefert, zerlegt sich keine so mit Alkalien, dass wieder Essigalkohol gebildet würde.

4

Ł

Ž.

ì

ł

I,

11

į

VVie verhält er sich zur Alkohol- und Holzalkobolgruppe?

414. Eben so wenig lässt sich genügend angeben, wie er sich zur Alkohol- und Holzalkoholgruppe verhält. Die Zersetzung der Essigsäure in Essigalkohol und Kohlensäure wird schon bewirkt, wenn man concentrirte Essigsäure durch ein schwach glühendes Rohr leitet; er bildet sich, wenn man Zucker, Citronensäure und andere ihnen verwandte Substanzen der trocknen Destillation unterwirft, wenn man Citronensäure mit Schwefelsäure destillirt, und auf andere Weisen, welche zeigen, dass er durch die Lage und Verbindung der Atome der Alkoholgruppe nahe steht. Mit unterchlorichtsaurer Kalkerde giebt er Kohlensäure und Chloroform, und mit Kali und Jod Jodoform. Kali in Stücken soll den Essigalkohol so zersetzen, dass Xylitöl und Xylitharz gebildet werden; welches von hohem Interesse sein würde, deswegen aber einer besonderen Bestätigung bedarf. Durch zweifach-chromsaures Kali wird er zu Kohlensaure und Essigsäure oxydirt. Mit Kalikalk erhitzt, zersetzt er sich in Kohlensäure und Grubengas.

Das Alkarsin, welches man durch Destillation von essigsaurem Kali mit arsenichter Säure erhält, und die Verbindungen, welche es liefert, sind beim Arsenik (Bd. II. Abth. 2., s. 681.), und die Verbindung, welche man durch Einwirkung des Platinchlorids auf Essigalkohol erhält, beim Platin (Bd. IL, Abth. 2., s. 459.) abgehandelt worden.

## Das Glycerin.

415. Glycerin erhält man am leichtesten bei der Glycerin, Oel-Bereitung des gewöhnlichen Bleipslasters. Man erhitzt 2 Theile Baumöl, 1 Theil Bleioxyd (Bleiglätte) bis zu 125°, Darstellung. und erhält diese Temperatur, indem man von Zeit zu Zeit etwas Wasser hinzugiesst, bis nach ungefähr 2 Stunden die Verseifung vollständig erfolgt ist; dann setzt man Wasser zu der Masse, und knetet sie damit durch, wodurch das Glycerin aufgelöst wird, indem das Bleipflaster ungelöst zurückbleibt. Durch die wässerige Auflösung leitet man Schwefelwasserstoffgas, um das darin aufgelöste Bleioxyd herauszufällen, und kocht sie mit thierischer Kohle, bis sie farblos ist. Man dampst sie darauf im Wasserbade ab, und lässt sie nachher so lange unter der Glocke der Luftpumpe stehen, bis sie nichts an Gewicht mehr verliert. Das Glycerin, welches zurückbleibt, ist dickflüs- Eigenschaften sig, etwas gelblich gefärbt, hat ein specifisches Gewicht von 1,2, schmeckt intensiv süß, ist in allen Verhältnissen in Alkohol und Wasser löslich, in Aether unlöslich. Mit Wasser gekocht, verslüchtigt es sich etwas; mit den Wasserdämpfen erhitzt, wird es zersetzt. Von Salpetersäure wird es leicht zersetzt zu Kohlensäure, Oxalsäure und Wasser. Mit Braunstein und Schweselsäure giebt es Ameisensäure und Kohlensäure. Es ist nicht gährungsfähig, und besteht aus 3C8H3O.

desselben.

416. Mischt man ½ Theil Glycerin und 1 Theil Schwefelsäure, versetzt die Auflösung mit Wasser, sättigt sie schweselsäure. mit Kalkerde und filtrirt sie, so erhält man bei vorsichtigem Abdampsen der Flüssigkeit glycerinschweselsauren Kalk in farblosen Nadeln krystallisirt, welche in Alkohol unlöslich, und in Wasser sehr leicht löslich sind. Bei 110° verlieren sie ihr Krystallisationswasser; sie bestehen alsdann aus 6C14H5OS + CaS. Wird die Auslösung dieses Salzes gekocht, so zersetzt es sich in schweselsaure Kalkerde, Glycerin und Schweselsäure; versetzt man sie so lange mit Oxalsäure, als noch oxalsaurer Kalk ausgeschieden wird, so erhält man eine Auslösung der Glycerinschweselsäure in Wasser. Beim Verdampsen, selbst unter der Glocke der Lustpumpe, wird sie zersetzt; sie treibt die Kohlensäure aus den kohlensauren Salzen aus, und bildet mit den Basen in Wasser leichtlösliche Salze.

VVirkung von Chlor und Brom,

417. Glycerin löst Jod ohne Zersetzung auf; mit Chlor und Brom zersetzt es sich, Chlor- und Bromwasserstoff entweichen, und beim Zusatz von Wasser sondert sich, wenn man Brom hat einwirken lassen, ein ölartiger Körper, 6C3Br11H5O, aus, welcher in Alkohol und Aether löslich ist und ätherisch riecht; wenn man Chlor hat einwirken lassen, ein weißer, flockiger Körper von ätherischem Geruch und bitterm Geschmack, 6C3Cl11H5O.

von Kalikalk auf Glycerin. 418. Wird Glycerin mit Kalikalk erhitzt, so entwickelt sich Wasserstoffgas und ameisensaures und essigsaures Kali bilden sich. Dieselben Producte giebt ameisensaurer Aether, 4C 10H 1O 2C 2H 3O, der vom Glycerin, wie es an Schwefelsäure gebunden ist, nur durch ein Atom Wasser, welches das Glycerin mehr enthält, verschieden ist. Die Atome im Glycerin müssen demnach zu denen im ameisensauren Aether in einem gewissen Verhältnifs, was ihre Lage anbetrifft, stehen; was die Zusammensetzung anbelangt, so verhält sich das Glycerin zum ameisensauren Aether, wie der Traubenzucker zur Aetherkohlensäure.

Glycerin in den Oel- und Fettarten.

419. Außer mit Schweselsäure kann man Glycerin weder zu einer sauren noch neutralen Verbindung mit anderen Säuren vereinigen; in den Pslanzen und Thieren kommen dagegen neutrale Verbindungen, die das Glycerin ein-

d

geht, sehr verbreitet vor. Verseift man Margarine oder Elaine oder ein Gemenge beider, woraus das meiste thierische Fett besteht, so verbindet sich sowohl die Säure, als die mit der Säure verbundene Substanz, jede mit einem Atom Wasser, so dass dabei dasselbe Statt findet, als wenn man eine Aetherart dieser Säure mit Kali zersetzt. Mit einem Atom Säure sind 3C4H1O verbunden, welche Verbindung demnach das Aethyloxyd dieser Gruppe ist, und in dem möglichst entwässerten Glycerin sind zwei Atome Wasser mehr enthalten, 3C8H3O; die Schwefelsäure verbindet sich dagegen mit der doppelten Menge. Bei den Fettarten und settigen Säuren werde ich auf diesen Gegenstand zurückkommen.

Die Gruppe der Holzfaser, der Zuckerarten und der diesen verwandten Substanzen.

420. Die Holzfaser, die Stärke, das Gummi, das Dextrin, der Rohrzucker, der Milchzucker, der Fruchtzucker, Stärkezucker (Traubenzucker) und mehrere andere Substanzen gehören zu einer Gruppe; denn durch Aufnahme oder Ausscheidung von Wasser ändert sich die eine Substanz in die andere um, und da der Fruchtund Stärkezucker sich durch Gährung in Kohlensäure und Alkohol zerlegen, so wird diese Gruppe am zweckmässigsten nach den Alkoholen und vor dem Grubengase und mehreren andern Producten, welche durch Verwesung und Zersetzung der Substanzen dieser Gruppe gebildet werden, abgehandelt. Es gehören dazu auch der Mannit, die Milchsäure und mehrere andere Substanzen, welche, was ihre Bildung und Zusammensetzung anbetrifft, in naher Beziehung zu diesen Substanzen stehen. Die Holzfaser, die Stärke, das Gummi, der Rohrzucker und der Fruchtzucker gehören zu den Hauptbestandtheilen der Pslanzen, und bieten für die chemischen Processe in den Pslanzen und bei der Benutzung derselben so viele wichtige Thatsachen dar, das das Studium derselben einen großen Theil der Pslanzenchemie ausmacht; der Milchzucker gehört dagegen der Thierchemie an. Hier muß von den Substanzen dieser Gruppe nur, was vom allgemeinen wissenschaftlichen Gesichtspunkte wichtig ist, erwähnt werden.

Um die Zersetzungen und Umänderungen der zu dieser Gruppe gehörenden Verbindungen gut übersehen zu können, ist es zweckmäsig, zuerst anzugeben, wie die wichtigsten derselben, wenn sie nicht an Basen gebunden, zusammengesetzt sind, und zwar in krystallisirtem Zustande, oder, wenn sie nicht krystallisiren, so entwässert, als es ohne Zersetzung möglich ist.

Holzfaser = 12C 16H 8O.
Stärke = 12C 20H 10O.
Dextrin = 12C 20H 10O.
Gummi = 12C 20H 10O.
Rohrzucker = 12C 22H 10O.
Fruchtzucker = 12C 24H 12O.
Milchzucker = 12C 24H 12O.

Stärkezucker = 12C28H14O.

Die Stärke. Die Stärke besteht aus Kügel-

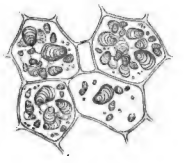
chen von 1/60 bis 1/600 Linie Durchmesser. Diese Kügelchen, welche gewöhnlich eiförmig sind, haben inwendig einen Kern, der mit lockeren
und dichten Schichten concentrisch umgeben ist, welches man leicht vermittelst eines

stark vergrößernden Mikroskops, wenn man

die Kügelchen darunter rollen lässt, beobachten kann. Eine große Anzahl derselben liegt in einer geschlossenen Zelle; so kommt sie in den Knollen der Kartoffeln, in dem Saamen der Getreidearten und Hülsenfrüchte,

Stärke, Amylum. Vorkommen, Gestalt der Stärkekügelchen.

421.



Bildung derselben.

und in dem Stamm der Bäume vor. Die Kerne der Kügelchen bilden sich unstreitig in den Zellen der Pflanzen, indem sich aus der Flüssigkeit, womit die Zelle gefüllt ist, eine kleine Menge Stärke aussondert, welche den Kern bildet, um den sich schichtweise neue Mengen legen; manchmal liegen zwei, drei oder vier Kügelchen





dicht neben einander und um diese legen sich gemeinschaftliche Schichten. Die Form und Größe der Kügelchen sind etwas verschieden, je nachdem man die Stärke aus verschiedenen Pflanzen gewinnt. Man

stellt sie gewöhnlich aus Kartoffeln oder Waizen dar, indem man die Zellen zerreisst und sie durch Schlämmen reinigt. Ihr specifisches Gewicht beträgt 1,53. Wegen ihrer rundlichen Form und ihres specifischen Gewichts, welches bedeutend größer als das des Wassers ist, setzt Verhalten der sich die Stärke leicht aus dem Wasser ab. Werden die Stärke sum Stärkekügelchen mit kaltem Wasser übergossen, so löst dieses nichts davon auf: in heißem Wasser quellen sie auf, eine dichte Schicht nach der andern platzt, die Ränder derselben legen sich auseinander, und die ganze Masse der Kleister.



saugt Wasser ein, wie ein Schwamm; es wird der sogenannte Kleister gebildet. Legt man ihn auf Fliesspapier, so entzieht dieses ihm Wasser, er zieht sich aber nicht in das Papier hinein; er ist also keine Auflösung von Stärke in Wasser. Zerreibt man die Kügelchen, so dass die dichteren Schich-

ten zerrissen werden, und übergießt sie mit Wasser, so quellen sie gleichfalls damit auf. Kocht man die Stärke mit einer hinreichenden Menge Wasser, so löst sie sich nach und nach ganz darin auf; am längsten bleiben die dichtesten Schichten ungelöst. 50 Theile kochendes Wasser lösen 1 Theil Stärke auf; beim Erkalten sondert sich etwa die Hälfte davon als eine kleisterartige Masse aus, die in Alkohol unlöslich ist. Kocht man eine vollständig entwickelte Kartoffel eine Zeit lang mit Wasser, so bilden die in jeder Zelle enthaltenen Kügelchen Kleister, und die Zellen trennen sich von einander, die Zellwände werden aber erst nach längerem Kochen zersprengt. Die Stärke ist farb-, geruch- und geschmacklos, in Aether und Alkohol unlöslich.

Verhalten der

422. Reibt man Stärke mit einer concentrirten Kali-Stärke zu den auflösung zusammen, so erhält man eine gallertartige Verbindung, die in Wasser löslich ist; durch Säuren wird die Stärke daraus wieder abgeschieden, und durch einen Zusatz von einem Kalk- oder Barytsalz erhält man unlösliche Verbindungen der Stärke mit diesen Basen.

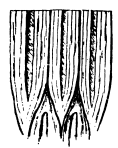
zur Salpetersäure, Xyloïdin.

423. Uebergiesst man fein geriebene Stärke mit Salpetersäure von 1,5, so löst sie sich, ohne dass Gasentwickelung Statt findet, zu einer Gallerte darin auf, und versetzt man die Flüssigkeit sogleich mit Wasser, so scheidet sich eine weiße, grobkörnige Masse, Xyloïdin, aus, welche in Wasser und Alkohol unlöslich, geruch- und geschmacklos ist, durch Jod gelb gefärbt wird, erwärmt schmilzt, und sich schon bei 180° zersetzt: sie ist wahrscheinlich ein Gemenge mehrerer Verbindungen, in denen Salpetersäure enthalten ist, von Alkalien wird sie nicht angegriffen, von Salzsäure aufgelöst und durch Wasser unverändert wieder daraus gefällt. Lässt man die gallertartige Lösung eine Zeitlang stehen, so verschwindet das Xyloïdin und an seiner Stelle findet man eine zerfliessende Säure.

Holzfaser.

Bildung derselben.

424. Holzfaser. Die Wände der Pflanzenzellen bestehen aus Holzfaser. Bei der Bildung der Gestalt und Zelle ist diese Wand sehr dünn; sie verdickt sich, indem aus dem flüssigen Inhalt der Zelle an die innere Seite der Wand sich neue Substanz ablagert. So wie bei den Stärkekügelchen, so kann man bei dieser Ablagerung dichtere und lockere Schichten unterscheiden, und zuweilen gelingt es auch, sie abzulösen. Bei den Langzellen des Eichenholzes sieht man die allmähligen Ablagerun-





gen sowohl auf dem Ouer- als Längenschnitt; a ist der innere Raum der Zelle, welcher nicht voll-

ständig ausgefüllt ist, und c sind die Räume zwischen den einzelnen Zellen (Intercellular-Räume). Bei den Bastzellen von Cactus grandiflorus, zuweilen auch bei denen von der Leinpslanze,



kann man sehr gut verschiedene Ablagerungen von einander trennen. Bei einigen Zellen, z. B. den Langzellen des Holzes, findet die Ablagerung auf der ganzen Fläche Statt, und nur kleine Löcher bleiben unbedeckt, durch welche dem Innern der Zellen die in Wasser aufgelösten Substanzen. welche sich in Holzfaser umändern, zu-

geführt werden, indem die Auflösung durch die erste dünne Schicht wie durch ein Filtrum durchgeht. einigen findet die Ablagerung an die erste Schicht spiralförmig (Spiralgefässe bilden sich) Statt, und oft geschieht diese so, dass die Ränder der Spirale sich an vielen Punkten berühren (Treppengänge werden gebildet). Zuweilen sondert sich aus der Flüssigkeit der Zelle nur reiner Faserstoff aus, gewöhnlich jedoch mit dem Faserstoff etwas Harz, und dieses ist dann den Schichten des Faserstoffs beigemengt, bei der Analyse wird man daher mehr Wasserstoff erhalten, als der Sauerstoff bedarf, um Wasser zu bilden und concentrirte Schwefelsäure, welche die reine Holzfaser, z. B. Papier. farblos auflöst, bewirkt eine intensiv braune Färbung. Auf dieselbe Weise können Salze und Kieselsäure, auch wohl Stärke, der Holzfaser beigemengt vorkommen, außerdem ist in den Zellen stets eine granulöse Substanz enthal-

ten, die durch Jod braun gefärbt wird. Die Holz-Eigenschaften. faser ist in Wasser, in Alkohol, in Aether, in verdünnten Säuren und Alkalien unlöslich. Wenn man daher Baumwolle, oder die Bastgefässe des Flachses, am besten feines Papier, mit diesen Substanzen behandelt. so bleibt die Holzfaser rein zurück; sie ist farb-, geruch- und geschmacklos, und ihr spec. Gewicht liegt zwischen 1,45 und 1,53. Man kann sie bis 120° erhitzen, ohne dass sie zersetzt wird; stärker erhitzt, wird sie zerlegt.

Gummi.

desselben.

425. Gummi. Das Gummi bildet sich höchst wahr scheinlich iunerhalb der Pflanzenzellen und schwitzt durch die Wände derselben durch: es sammelt sich alsdann in den Zwischenräumen der Zellen (Intercellular-Räume, Intercellular-Gänge) an, und zuweilen in solcher Menge, dass, wenn die Rinde der Pslanze, z. B. von Acacien-Vorkommen, oder Kirschbäumen, aufspringt, es aussliesst. Das Gummi ist in allen Verhältnissen in Wasser löslich. Bei einer gewissen Concentration ist diese Auflösung schleimig und dickslüssig; verdampst das Wasser, so bleibt es als eine Eigenschaften farb- und geruchlose, durchsichtige, klare Masse zurück. Es ist nicht krystallisirbar, in Alkohol und Aether unlöslich, und hat ein spec. Gewicht von 1,31 - 1,48. Versetzt man eine Gummiauslösung mit einer Auslösung von Kali im Ueberschufs, und dann mit Alkohol, so scheidet sich Gummikali aus; versetzt man eine Gummiauflösung mit basisch essigsaurem Bleioxyd, so fällt Gummibleioxyd nieder, welches, getrocknet, weiss ist und aus Pb-+-12C20H10O besteht, das Gummi, bei 130° getrocknet, ist eben so zusammengesetzt. Mit Salpeter-

Dextrip. Darstellung

Schwefel-

426. Dextrin. Stärke ändert sich durch Erhitzen bis 150°, durch Säuren und durch Malz in Dextrin um. Um die durch Erhitzen nöthige Temperatur beim Erhitzen nicht zu überschreiten, schüttet man sie in Trommeln, die sich um ihre Axe drehen, und deren nach unten gekehrter Theil durch ein durch Salpe- heißes Oelbad erwärmt wird. Unter den Säuren wendet tersäure oder man Salpetersäure und Schwefelsäure an, die als Contactsubstanzen wirken. Man versetzt nasse Stärke, welche

säure erhitzt, giebt Gummi Schleimsäure und Oxalsäure.

auf 4 Theile Stärke 11 Theile Wasser enthalten muss, mit 2 p. C. sehr verdünnter Salpetersäure, trocknet die Masse zuerst an der Luft, und erhält sie darauf so lange bei 100° im Wasserbade, bis sie sich leicht und vollständig in Wasser auflöst, oder man lässt verdünnte Schwefelsäure bei 90° auf Stärke einwirken, und nimmt die Schwefelsäure mit kohlensaurer Baryterde fort; auf 100 Theile Stärke kann man 12 Th. Schwefelsäure und 139 Th. Wasser nehmen. Vermittelst Malz er- durch Mals hält man Dextrin, wenn man einen wässerigen Auszug von gekeimter Gerste (Malz) so lange bei 70° mit Stärke stehen lässt, bis diese sich aufgelöst hat, und dann die Temperatur rasch bis 100° steigert, wodurch die weitere Wirkung des Malzextracts vernichtet wird: den etwa gebildeten Zucker kann man durch die Gährung zersetzen. Auch erhält man Dextrin, wenn man Pflanzentheile, welche aus Holzfaser bestehen, z. B. die Bastfasern (Leinwand, Papier), oder Holz kalt in concentrirter Schwefelsäure auflöst. Die Schwefelsäure nimmt man, nachdem man die Auflösung mit Wasser versetzt hat, mit kohlensaurer Baryterde weg, die filtrirten Auflösungen des Dextrins Eigenschaften. dampft man im Wasserbade ab. Man kann es eben so wenig, wie das Gummi, krystallisirt erhalten; es trocknet zu einer durchsichtigen Masse ein, welche glasig im Bruche, und in reinem Zustande farb- und geruchlos ist. In Wasser ist es leicht löslich; die Auflösung ist weniger schleimig, als die des Gummi's; in wasserfreiem Alkohol und Alkohol von 80 p. C. ist es unlöslich, in wässerigem Alkohol löslich; aus einer concentrirten kochenden alkoholischen Lösung scheidet es sich beim Erkalten als eine syrupsdicke Flüssigkeit aus. Es besteht aus 12C 20H 10O.

Mit Salpetersäure erhitzt, giebt das Dextrin Oxal- Wodurch es säure und keine Schleimsäure, wie das Gummi, und durch vom Gummi basisch - essigsaures Bleioxyd wird es nicht gefällt; auch durch ein Kupferoxydsalz und Kali, wie gleich angeführt werden wird, kann man es leicht vom Gummi

unterscheiden. Das Dextrin ist also durchaus vom Gummi verschieden.

Inulia.

427. Inulin. Kocht man die zerriebenen Wur-Darstellung, zeln von Inula Helenium (Alant) und Leontodon Taraxacum (Löwenzahn) mit Wasser aus und klärt die Flüssigkeit mit Eiweiss, so sondert sich beim Erkalten derselben ein weißes Pulver, Inulin, aus, welches leicht in heißem, aber nur wenig in kaltem Was-Eigenschaften ser löslich ist, und ein spec. Gewicht von 1,356 hat.

Es besteht aus 12C20H10O. Eine Zeit lang mit Wasser gekocht, wird es löslicher, und man muss die Auflösung abdampfen, bis sich eine Haut bildet, damit beim Erkalten eine Ausscheidung Statt findet; es bildet sich nämlich eine Verbindung von Inulin mit Wasser, 2(12C 20H10O)+H, welche man auch direct aus den Knollen der Georginen, Erdäpfel u. a. Pflanzen erhält: längere Zeit mit Wasser gekocht, scheidet sich nichts mehr beim Erkalten der Lösung aus, und zuletzt ändert sich das Inulin in einen unkrystallisirbaren Zucker (Fruchtzucker) um; vielleicht ist das Inulin aus den stifsschmeckenden Knollen der Georginen und Erdäpfel eine Verbindung von Inulin mit Zucker. Es löst sich leicht in Säuren auf; damit gekocht, ändert es sich noch leichter als Stärke in Zucker um. Mit Salpetersäure giebt es Oxalsäure und keine Schleimsäure. Silber-, Blei- und Kupferoxydsalze werden leicht durch eine heiße Inulinlösung reducirt.

Moosstärke,

428. Moosstärke. Wenn mehrere Flechten. beaus Flechten, sonders das isländische Moos, mit Wasser gekocht werden, und man die filtrirte Auflösung erkalten lässt, so gelatinirt sie. Legt man die Gallerte auf Löschpapier, so giebt sie allmählig ihr Wasser daran ab, und es bleibt eine harte, auf dem Bruche glasige Masse, Moosstärke, zurück, welche in kaltem Wasser sehr wenig, und in Alkohol gar nicht löslich ist; wird sie aus ihrer Auflösung durch Alkohol gefällt, so erhält man sie nur etwas gelblich gefärbt. Mit Wasser gekocht, löst sie sich wieder auf. Setzt man das Kochen längere Zeit fort, so gelatinirt sie beim Erkalten nicht mehr und ist leicht in Wasser löslich, indem sie sich in einen gummiähnlichen Körper umändert. In Säuren löst sie sich leicht auf: durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure ändert sie sich in Zucker um; mit verdünnter Salpetersäure giebt sie Oxalsäure. Sie besteht aus 12C 20H 10O.

Erwärmt man die mit Salpetersäure und Wasser versetzte Stärke (s. oben §. 426.) nicht so lange, bis sie sich vollständig in Dextrin umgeändert hat, so löst sie sich zwar völlig in kochendem Wasser auf, nimmt man aber nur wenig Wasser, z. B. nur 5 Theile, so gelatinirt die Lösung beim Erkalten und verhält sich der Moosstärke ähnlich.

aus Stärke dargestellt.

429. Rohrzucker. Der Rohrzucker kommt fer-Rohrzucker. tig gebildet in der Wurzel und im Stamm verschiede- Vorkommen. ner Pflanzen vor, wird im Großen aus den Wurzeln der Runkelrüben und dem Stamm des Zuckerrohrs und Zuckerahorns gewonnen, und kommt fast ganz rein im Handel als weißer Kandis in großen, farblosen Krystallen, oder als Raffinade, welche aus einer Anhäufung kleiner Krystalle besteht, vor. Er ist geruchlos und Eigenschaften. schmeckt, wie bekannt, intensiv süs; sein spec. Gewicht beträgt 1,60. Er ist in 1 kaltem und in noch weniger warmem Wasser löslich. Aus der concentrirten heißen Auflösung erhält man ihn beim langsamen Erkalten derselben in großen, farblosen, durchsichtigen Krystallen. In 80 Theilen kochendem Alkohol ist er löslich; beim Erkalten der Auflösung sondert er sich krystallisirt daraus aus, denn in kaltem Alkohol ist er unlöslich. Je mehr der Alkohol Wasser enthält, um so leichter löst sich der Zucker darin auf; 4 Theile Alkohol von 0,83 spec. Gew. lösen 1 Theil Zucker auf.

Vom Rohrzucker kann man nicht sagen, dass er schmilzt, denn der Zucker, so wie er schmilzt, welches bei 160° Statt findet, ändert sich in eine andere Zuckerart um.

Lässt man eine wässerige syrupsdicke Auflösung von Verbindungen 4 Theilen Rohrzucker und 1 Theil Chlornatrium an sehr Chlornatrium, trockner Lust stehen, so krystallisirt zuerst Rohrzucker and dann eine Verbindung desselben mit Chlornatrium in

kleinen Krystallen, Na Gl + 24C 42H 21O, die an der Luft zerfließen.

mit Basen.

Unter den Zuckerarten verbindet sich vorzugsweise dieser Zucker mit Basen, und einige dieser Verbindungen sind krystallinisch. Die mit Barvt erhält man, wenn man eine concentrirte wässerige Lösung von Baryterde zu einer heißen Zuckerlösung hinzusetzt; je nach der Concentration erhält man eine krystallinische Masse oder warzenförmig gruppirte Krystalle, Ba+12C22H11O. Bis 200° erhitzt geben sie kein Wasser ab, durch Kohlensäure wird die Verbindung zersetzt. Mit Kalkerde erhält man zwei Verbindungen; versetzt man eine Rohrzuckerlösung mit Kalkmilch im Ueberschuss, so erhält man eine in Wasser sehr leicht lösliche Verbindung, die sich aus der Auflösung, im Verhältniss wie sie erhitzt wird, ausscheidet, nicht krystallisirbar ist, und. bei 100° getrocknet, aus 3Ca +24C44H22O besteht. Setzt man so lange zu Kalkmilch eine concentrirte Zuckerlösung hinzu, bis aller Kalk gelöst ist, und versetzt die Auflösung mit Alkohol von 85°, so besteht die erhaltene Verbindung aus Ca+12C22H11O. Digerirt man mit überschüssigem Zucker Bleioxyd, so erhält man eine weiße unlösliche Verbindung und in der Flüssigkeit ist etwas Bleioxyd gelöst. Dieselbe unlösliche Verbindung erhält man krystallinisch, wenn man eine Auflösung von Zucker und essigsaurem Bleioxyd mit Ammoniak versetzt und an einen warmen Ort hinstellt: im luftleeren Raum getrocknet, besteht sie aus 2Pb+12C20H10O. bis 160° erhitzt, giebt sie noch 1 Atom Wasser ab.

Metaceton:

430. Destillirt man ein inniges Gemenge von 8 Th. Kalkerde und 1 Th. Zucker, Gummi oder Stärke in einer geräumigen Retorte, die man nur zur Hälfte damit füllt, so entsteht plötzlich, wenn man die Temperatur bis zu einem bestimmten Punkt gesteigert hat, eine Einwirkung, wobei ein starkes Aufblähen Statt findet; gasförmige Producte entwickeln sich, in der Vorlage sammelt sich eine ölartige Flüssigkeit an, und kohlensaurer Kalk

und Kalkhydrat bilden sich. Schüttelt man die Flüssigkeit mit Wasser, so löst sich Essigalkohol (Aceton) darin auf, und durch Destillation des ungelösten Theils der Flüssigkeit erhält man zuerst noch etwas Essigalkohol, und dann einen ölartigen Körper, Metaceton, welchen man durch Schütteln mit Wasser, durch Destilliren und vermittelst Chlorcalcium rein erhält: er ist in Wasser unlöslich. in Alkohol und Aether löslich, kocht bei 84°, und besteht aus 6C10H1O.

431. Zerfliesslicher Zucker. Erhitzt man Rohr-Zerfliesslicher zucker bis 160°, so schmilzt er und ändert sich dabei, ohne dass man eine höhere Temperatur anzuwenden braucht, in eine andere Zuckerart um, welche beim Erkalten zu einer glasartigen Masse erstarrt, in jedem Verhältniss im Wasser löslich ist, nicht krystallisirt erhalten werden kann, an der Luft zersliesst und die Ebene des polarisir-Eigenschaften ten Lichtes nicht dreht. Er ist in kochendem Alkohol löslich, aus einer gesättigten Lösung scheidet er sich beim Erkalten als syrupsdicke Masse aus; er wird weder durch basisch essigsaures Bleioxyd, noch durch Barytwasser gefällt. Bei dieser Umänderung entweicht kein Wasser, so dass blos durch die Hitze eine andere Art von Verbindung der Elemente des Rohrzuckers bewirkt wird. Wenn man blossen Rohrzucker schmilzt, so färbt sich die Masse ein wenig, versetzt man aber den Zucker mit etwas Wasser und steigert die Temperatur in einem Chlorzinkbade rasch bis etwas über 160°, ehe alles zugesetzte Wasser vollständig fortgegangen ist, so erhält man den zersliesslichen Zucker fast ganz farblos. Sehr wahrscheinlich ist es dieselbe Zuckerart, welche entsteht, wenn man eine concentrirte Zuckerlösung lange Zeit bei 100° erhält.

432. Caramel. Erhitzt man den geschmolzenen Zucker bis 210° und ein wenig darüber, so bläht er sich Darstellung. auf, Wasser entweicht, gemengt mit Spuren von Essigsäure und einer ölartigen Substanz, die wie gebrannter Zucker riecht. Wenn das Aufblähen aufgehört hat, so ist in der Retorte eine schwarze, glänzende Masse zu-

Darstellung,

rückgeblieben, die vollständig in Wasser mit tiefbrauner Farbe löslich ist. Versetzt man die concentrirte Lösung derselben mit Alkohol, so löst sich in diesem der etwa beigemengte zerfliefsliche Zucker nebst einer bitterschmeckenden Substanz auf und der Caramel fällt zu Boden. Er ist geschmacklos wie Gummi, bei 180° getrocknet, be-

Eigenschaften. Er ist geschmacklos wie Gummi, bei 180° getrocknet, besteht er aus 12C 18H9O; mit Barytwasser giebt er einen selbst in kochendem Wasser unlöslichen Niederschlag.

Der Caramel wird im gewöhnlichen Leben zum Braunfärben von Flüssigkeiten häufig angewendet.

Fruchtzucker. 433. Frucht zucker. Kocht man eine Auflösung Darstellung, von Rohrzucker eine Zeitlang mit starken Säuren, z.B. mit Weinsteinsäure oder Oxalsäure, und zwar nur mit 0,001 vom Gewicht des Rohrzuckers, so ändert sich dieser, ohne dass die Säure dabei eine Verbindung eingeht, in Fruchtzucker um, eine Zuckerart, welche die Ebene Eigenschaften des polarisirten Lichts links dreht, und abgedampft, nicht

krystallisirt; im Wasserbade lange Zeit erhitzt. besteht sie aus 12C24H12O; in absolutem Alkohol ist sie unlöslich, in Wasser in jedem Verhältnis löslich. Auch bei der gewöhnlichen Temperatur ändern die Säuren den Rohrzucker in diese Zuckerart um. Schwefelsäure z. B., und diese besonders sehr rasch, wenn man die Temperatur bis etwa 80° steigert. Essigsäure bewirkt bei gewöhnlicher Temperatur diese Umänderung nicht, wenigstens nicht in kurzer Zeit, dagegen bei erhöhter, Kohlensäure weder bei gewöhnlicher, noch bei erhöhter. Lässt man eine Zuckerlösung eine Zeitlang stehen, so wird sie sauer und nach mehreren Monaten enthält sie fast nur diese Zuckerart. Auch im rohen Rohrzucker ist diese Zuckerart mehr oder weniger enthalten, indem sie sich aus Rohrzucker gebildet hat. Dieses Verhalten ist für die Darstellung des Rohrzuckers von grosser Wichtigkeit. Um den Fruchtzucker ganz rein und farblos zu erhalten, entfernt man die angewandte Säure, z. B. die Schwefelsäure durch kohlensaures Bleioxyd. Dieselbe Veränderung erleidet Rohrzucker, wenn man eine

kommt im Robzucker, Auflösung desselben mit Hefe oder mit der von der Hefe abfiltrirten Flüssigkeit versetzt. Der Fruchtzucker ist gewöhnlich in den süss schmeckenden Früchten vorhan-süssen Früchden; ob er in einigen, z.B. in den Weinbeeren, welche in nördlichen Gegenden cultivirt werden, die einzige Ursache ihres stifsen Geschmacks sei, ist noch näher zu untersuchen. Er kommt in den Früchten stets mit starken Säuren vor, bei deren Gegenwart Rohrzucker nicht bestehen kann; auch findet er sich in dem flüssigen Theil des Honigs.

434.

Stärkezucker (Traubenzucker). Kocht Stärkezucker

man 100 Th. Stärke mit 400 Th. Wasser und 1 Th. Schwefelsäure 36-40 oder mit 10 Th. Schwefelsäure 7-8 Stunden, indem man das verdampfende Wasser Darstellung durch neues ersetzt, so ändert sich die Stärke vollständig in Stärkezucker um. Die Säure nimmt man mit kohlensaurer Kalkerde weg und dampft die filtrirte Flüssigkeit bis zu einem spec. Gew. von 1,32 ein, nach mehreren Tagen krystallisirt der Zucker in kleinen nicht bestimmbaren Krystallen heraus. Die Schwefelsäure ist bei dieser Umänderung stets in der Flüssigkeit unverbunden enthalten, die Stärke bildet zuerst Kleister, dann Dextrin und darauf Stärkezucker. Die Operation gelingt am besten, wenn man die Stärke mit Wasser zu einem dünnen Brei anrührt und diesen in einem dünnen Strahl in das mit der Säure versetzte Wasser, welches fortdauernd im Kochen erhalten wird, hineinfließen läst. Rein erhält man diesen Zucker, wenn man Krystalle desselben in kochendem Alkohol auflöst, ein Theil des beigemengten Dextrins bleibt ungelöst zurück und aus der filtrirten heißen Auflösung scheidet sich der größte Theil des aufgelösten Zuckers mit einem andern Theil Dextrin als syrupsdicke Flüssigkeit aus. Lässt man den Alko-

hol sehr langsam verdampfen, so erhält man eine Kruste farbloser Krystalle, welche nach einer Richtung leicht spaltbar sind, deren krumme Flächen eine genaue Bestimmung jedoch nicht zulassen. Lässt man die alko-

zucker). aus Stärke.

(Trauben-

holische Auflösung an der Luft rascher verdampfen, so erhält man kleinere Krystalle derselben Art. in iedem Verhältnis in kochendem, sehr leicht in kaltem Wasser und in 60 Th. siedenden wasserfreien Alkohols löslich; der Stärkezucker krystallisirt aus einer wässerigen Auflösung, wenn diese 75 p. C. davon enthält, bei welchem Gehalt ihr spec. Gew. 1,32 beträgt, heraus. Die Krystalle bestehen aus 12C28H14O, sie schmelzen bei ungefähr 100°; geschieht das Schmelzen in einem verschlossenen Gefäss, so krystallisirt die Flüssigkeit nach einiger Zeit wieder, an der Luft geschmolzen, verlieren sie 9 p. C., also 2 Atome Wasser, und hinterlassen eine klebrige Flüssigkeit, welche der Luft ausgesetzt, nach und nach wieder Wasser anzieht, und sich damit wieder zu der krystallisirten Verbindung verbindet, stärker erhitzt, geben sie mehr Wasser ab und erleiden zuletzt eine ähnliche Veränderung wie der Rohrzucker, so dass Caramel gebildet wird. Der käusliche Zucker, welcher Dextrin enthält, schmilzt bei einer niedrigeren Temperatur.

Kommt im Früchten vor,

Die körnige Masse, welche sich aus dem Honig absetzt Honig und in und die weissen süßen Körner der getrockneten Weinbeeren (Rosinen), der weiße dicke Ueberzug der Feigen und mancher Pflaumen besteht aus dieser Zuckerart. Aus den Trauben erhält man sie, wenn man den ausgepressten Saft derselben mit Kreide sättigt, die filtrirte Flüssigkeit mit Eiweiss aufkocht, abschäumt, bis 1,4 spec. Gew. eindampft und hinstellt; nach einigen Wochen krystallisirt der Zucker heraus, der ungefähr + vom Gewicht des Saftes beträgt.

bildet sich

Dampft man die vermittelst Säuren bereitete Aufaus Fruchtzucker bis zur Syrupsconsistenz ein und lässt sie längere Zeit hindurch stehen, so sondert sich aus derselben Stärkezucker aus; selbst aber nach einem Jahre ist die ganze Menge des Fruchtzuckers noch nicht in Stärkezucker umgeändert. Untersucht man das Drehungsvermögen der Flüssigkeit vor und nach dem Aussondern des Stärkezuckers, so hat sich dieses so ver-

andert, als wenn ein Theil des Fruchtzuckers sich in Stärkezucker umgeändert hätte. Hieraus scheint zu folgen, dass durch die Kraft, vermöge welcher sich Krystalle von Traubenzucker bilden, der Fruchtzucker in diesen umgeändert werde. Durch längeres Kochen einer Fruchtzuckerlösung mit Säuren kann man den Fruchtzucker nicht in Traubenzucker umändern. Ob Fruchtzucker oder Stärkezucker in sauren gährungsfähigen Früchten und Pflanzensäften enthalten sei, oder ob der Fruchtzucker beim Eintrocknen der Früchte oder Eindampfen der Säfte sich erst in Traubenzucker umändere, mus durch weitere Versuche entschieden werden.

435. Setzt man zu concentrirter Schwefelsäure Stärke, Umänderung Gummi, reine Holzfaser (Leinwand, Papier), Inulin oder der Holsfaser Stärkezucker in kleinen Mengen nach und nach hinzu, so lösen sich diese Substanzen darin auf, ohne die Säure zu färben. Verdünnt man die schleimige Masse, welche man erhält, wenn man zu 3 Th. Schwefelsäure 2 Th. Leinwand hinzugesetzt hat, mit Wasser, und nimmt die Schwefelsäure mit kohlensaurem Baryt weg, so ist in der Flüssigkeit Dextrin, in welches sich die Holz- in Dextrin faser umgeändert hat, enthalten, und eine geringe Menge einer Verbindung von Schwefelsäure, welche nicht durch Baryterde gefällt wird. Kocht man die mit Wasser versetzte schleimige Masse einige Stunden, und nimmt darauf die Schwefelsäure mit kohlensaurem Baryt weg, so enthält die filtrirte Flüssigkeit kein Dextrin, sondern nur und darauf Stärkezucker; sie krystallisirt nun, bis zur Syrupsconsistenz abgedampft, nach einiger Zeit vollständig; das Gewicht des erhaltenen Zuckers beträgt mehr, als das der angewandten Leinwand.

in Stärkezucker.

Kocht man Milchzucker, Inulin und Gummi mit 4 von Milch-Th. Wasser und 2 p. C. ihres Gewichts Schwefelsäure Inulin und einige Stunden lang, so findet gleichfalls eine Bildung von Stärkezucker statt; Inulin ändert sich sehr schnell stärkezucker. darin um; eine vollständige Umänderung der andern ist jedoch schwer zu bewirken.

Gummi

Zuckerschwefelsăure.

Zuckerschwefelsäure. Setzt man zu schmelzendem Traubenzucker 11/2 Th. Schwefelsäure in kleinen Mengen, versetzt die erhaltene Flüssigkeit mit vielem Wasser, nimmt die Schwefelsäure mit kohlensaurem Baryt weg, so ist in der Auflösung zuckerschwefelsaurer Baryt enthalten; versetzt man diese mit basisch essigsaurem Bleioxyd, so fällt zuckerschwefelsaures Bleioxyd nieder, welches, wenn es bei 170° entwässert wird. aus 4Pb+S+24C40H20O besteht. Suspendirt man das Salz in Wasser und leitet Schwefelwasserstoff binein, so erhält man eine Auslösung dieser Säure, welche mit den Basen in Wasser lösliche Salze bildet: sie zersetzt sich sehr leicht schon bei einer gewissen Temperatur unter der Glocke der Luftpumpe. Vielleicht ist diese Säure identisch mit der Säure, welche man zugleich mit Traubenzucker bei der Einwirkung von Schwefelsäure auf Leinwand erhält und die Holzschwefelsäure genannt worden ist.

Stärkesucker und

437. Löst man 6 Theile Stärkezucker und 1 Theil Kochund Chlornatrium salz in Wasser auf und lässt die concentrirte Auslösung an der Luft verdampfen, so erhält man große und gut bestimmbare Krystalle, die sich von denen des Kochsalzes durch ihre Gestalt und größere Härte leicht unterscheiden lassen; durch Umkrystallisiren erhält man sie rein, sie bestehen aus Na Cl+2. (12C 24H 12O) + 2H. bis 100°, auch unter der Glocke der Luftpumpe, geben sie 2 Atome Wasser ab, wobei sie zu einem weißen Pulver zerfallen. Dieselbe Verbindung erhält man beim Abdampfen des Harns der Kranken, welche an der sogenannten süßen Harnruhr leiden. Der Zucker bildet sich unstreitig, was man auch durch Kali und schwefelsaures Kupferoxyd nachgewiesen hat, im Magen und Darmkanal aus der Stärke der Nahrungsmittel.

Diastase.

438. In den Saamen der Getreidearten und unstreitig in allen denjenigen Saamen, welche Stärke enthalten, die bei der Entwickelung des Embryo verwandt wird, findet sich in geringer Menge eine Substanz, welche die Stärke zuerst in eine Gummi- und dann in eine Zuckerart umzuändern im Stande ist. Man erhält sie am leichtesten, Darstellung. wenn man gekeimte Gerste gröblich zerreibt (schrotet, am besten in einer Kaffemühle), mit der Hälfte ihres Gewichts Wasser anrührt und nach einiger Zeit auspresst. Diese Auflösung fällt man mit Alkohol, bis sie ihre Klebrigkeit verliert; bei einem größern Zusatz von Alkohol wird die wirksame Substanz, die man mit dem Namen Diastase belegt hat, ausgeschieden. Mittel, diese Substanz rein darzustellen, besitzt man nicht weiter. Sie ist Eigenschaften. weder sauer, noch alkalisch und enthält keinen Stickstoff. Setzt man sie zu Stärke hinzu, welche man in Kleister umgeändert hat, so wird dieser nach der Menge derselben, des zugesetzten Wassers und der Temperatur mehr oder weniger schnell und vollständig in einen gährungsfähigen Zucker umgeändert. Schon bei gewöhnlicher Temperatur wirkt sie, am vollständigsten jedoch bei einer Temperatur von 70°. Zwei Stunden sind vollständig hinreichend, um die im Saamen enthaltene Stärke und eine noch dreifach größere Menge durch die in ersterem befindliche Diastase in Zucker umzuändern. Wendet man reine Stärke und eine Lösung von Diastase an und zieht die eingedampfte Flüssigkeit mit Alkohol von 94 p. C. aus, so soll es gelingen, aus dieser Auflösung Krystalle von Stärkezucker zu erlangen. Gewöhnlich bleibt jedoch, wenn man die Zuckerlösung in Gährung versetzt hat, eine große Menge Dextrin zurück, welche, mit Diastase versetzt, sich zum Theil in Zucker umändert, woraus folgen würde, dass das Amylon gewöhnlich in Dextrin und Traubenzucker umgeändert wird, und dass eine gewisse Quantität Zucker die weitere Umänderung des Dextrins in Traubenzucker verhindere, wesshalb sich erklären lässt, warum man bei der Darstellung des Branntweins aus stärkehaltigen Substanzen weniger Dextrin in der Flüssigkeit findet, aus welcher der Alkohol abdestillirt ist, als in der Maische. Bei 0° bildet sich nur wenig, bei -5° kein Zucker, sondern nur Dextrin. Die dem Zucker T. 1. 23

beigemengte große Menge Dextrin mag wohl die Ursache sein, wesswegen man beim Ausziehen des Gemenges mit Alkohol so schwer krystallisirbaren Zucker erhält. - Die Umänderung des Amylons in Zucker vermittelst Diastase ist von großer Wichtigkeit, weil auf der Bildung desselben die Theorie für Darstellung des Biers, Branntweins und anderer spirituösen Getränke und Substanzen, welche Amylon enthalten, beruht.

Setzt man zu einer wässeri-

439. Glucinsäure.

Glucinsäure.

Darstellung, gen Stärkezuckerlösung gelöschten Kalk hinzu, so löst sich ungefähr 1 vom Gewicht des Kalks auf; im Anfang reagirt die Flüssigkeit alkalisch, nachher neutral, und der Kalk wird durch Kohlensäure nicht mehr daraus ausgeschieden, indem sich der Zucker in eine Säure umgeändert hat, welche mit allen Basen lösliche Salze bildet, nur mit Bleioxyd eine unlösliche basische Verbindung. 2Pb + 8C10H5O, aus der man durch Schwefel-Eigenschaften wasserstoff die Säure rein erhält. Sie ist sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unter der Glocke der Luftpumpe abgedampft, giebt sie einen Rückstand, der wie Gerbsäure aussieht, über 100° erhitzt, zerlegt sie sich, an der Luft zieht sie kein Wasser an. Das Kalkerdesalz besteht aus Ca+2.(8C10H5O)+H; durch Kohlensäure wird es in saure glucinsaure und kohlensaure Kalkerde zerlegt. Dasselbe saure Salz bildet sich, wenn man die Säure durch kohlensaure Kalkerde sättigt. Auch durch Einwirkung der Schwefelsäure auf Rohrzucker und Fruchtzucker bildet sich diese Säure.

Apoglucinsăure, Darstellung,

440. Apoglucinsäure. Die wässerige Lösung der Glucinsäure färbt sich beim Sieden an der Luft braun, indem sich Apoglucinsäure bildet. Um diese von der Glucinsäure zu trennen, versetzt man beide mit kohlensaurer Kalkerde, es bilden sich dann saure Salze, die man durch Alkohol trennt, worin der saure apoglucinsaure Kalk unlöslich, der glucinsaure aber löslich ist. Durch Fällen mit essigsaurem Bleioxyd und Zersetzung des apoglucinsauren Bleioxyds vermittelst Schwefelwasserstoff erhält man die Apoglucinsaure rein. Sie zieht Eigenschaften. keine Feuchtigkeit aus der Luft an, ist schön braun, löst sich leicht in Wasser und schwer in Alkohol auf; das Bleisalz, bei 138° getrocknet, bestehtaus Pb + 18C 18H8O. die Säure selbst, bei 120° getrocknet, aus 18C22H10O.

Die Glucinsäure bildet sich, indem 2 Atome Zucker sich in 3 Atome Säure und 13 Atome Wasser umändern, die Apoglucinsäure auf eine verwickeltere Weise, indem der Sauerstoff der Luft zersetzend einwirkt. Beide Säuren gehören zu den zusammengesetzten und sind unstreitig mehrbasig.

441. Milchzucker. Bisher hat man den Milch-Milchsucker. zucker nur in der Milch, und zwar in der Milch von Vorkommen allen Säugethieren, gefunden. Man erhält ihn, wenn Darstellung. man die Molken zur Syrupsdicke eindampft und hinstellt, in Krystallkrusten (in solchen Krusten kommt er im Handel vor). Durch wiederholtes Auflösen in kochendem Wasser und Krystallisiren erhält man ihn rein; er bildet alsdann harte, farblose Krystalle, welche geruchlos sind, Eigenschaften. schwach süß schmecken, und ein spec. Gew. von 1,543 haben. Er ist in 3 Theilen kochendem und 6 Theilen kaltem Wasser löslich; in Alkohol ist er unlöslich. Erhitzt, schmilzt er; zuerst giebt er Wasser ab, steigert man die Temperatur, so wird er bräunlich und ändert sich in einen Körper um, welcher nicht mehr süss schmeckt, leicht löslich in Wasser ist, und durch Weingeist aus seiner wässerigen Auflösung gefällt wird. Mit Salpetersäure erwärmt, giebt er Schleimsäure und Die Krystalle des Milchzuckers bestehen Oxalsäure. ans 12C24H12O.

442. Milchsäure. Sie bildet sich aus den Zucker- Milchsäure. arten, indem die Bestandtheile derselben sich auf eine andere Weise verbinden, welches besonders durch den Käsestoff und ähnliche in den Pflanzensäften vorkommende Substanzen bewirkt wird. Sie findet sich daher in sehr Vorkommen. vielen thierischen Flüssigkeiten, meistens an Basen ge-

bunden, zuweilen frei, und bildet sich in allen Flüssigkeiten, die man aus Pflanzen erhält, welche entweder
schon fertig gebildeten Zucker oder Substanzen, die sich
in Zucker umändern, wie Stärke, und außerdem käsestoffähnliche Körper enthalten. Sie bildet sich daher, wenn man
Reis oder Waizenmehl oder gekochte Bohnen mit Wasser
gähren läßt, ferner ist sie in den sogenannten Gährungsmitteln (künstliche Hefen), im gegohrnen Runkelrübensaft, im Saft des Sauerkohls, in der sauren Lohbrühe und
andern Flüssigkeiten dieser Art enthalten.

Darstellung aus Milchsucker.

Die Milchsäure erhält man am bequemsten, wenn man in 10 Theilen Milch 1 Theil Milchzucker auflöst, und diese Flüssigkeit so lange bei einer Temperatur von ungefähr 20° hinstellt, bis sie sauer geworden ist; man sättigt sie dann mit zweifach kohlensaurem Natron ab, lässt sie darauf stehen, bis sie wieder stark sauer wird, was ungefähr nach einem Tage Statt findet, sättigt sie wieder mit kohlensaurem Natron ab, und wiederholt diese Operation so lange, bis sich keine Milchsäure mehr bildet; um den Käsestoff vollständig zu coaguliren, kann man etwas Essigsäure zusetzen und die Flüssigkeit kochen, man vermengt sie darauf mit Kohlenpulver, filtrirt sie, dampft sie ein und versetzt die concentrirte Flüssigkeit mit Alkohol, worin sich das milchsaure Natron auflöst; diese Auflösung versetzt man mit Schweselsäure, worauf sich schwefelsaures Natron, das in Alkohol unlöslich ist, ausscheidet. Die filtrirte Auflösung sättigt man mit Zinkoxyd, worauf milchsaures Zinkoxyd, welches in 70 Theilen kalten Wassers löslich ist, sich krystallinisch ausscheidet. durch Abdampfen der Auflösung kann man noch etwas von diesem Salz gewinnen. Aus der andern vorher angeführten Flüssigkeit erhält man milchsaures Zinkoxyd, wenn man sie bis zur Syrupsdicke eindampft und mit Alkohol auszieht, welcher die Milchsäure auflöst; die alkoholische Flüssigkeit dampft man ab, löst den Rückstand in Wasser auf und sättigt die Auflösung mit kohlensaurem Zinkoxyd. Durch Auflösen in Wasser und Umkrystallisiren

erhält man das milchsaure Zinkoxyd rein. Die Auflösung des reinen Salzes versetzt man mit einer Auflösung von Baryterde im Ueberschufs. Das ausgeschiedene Zinkoxydhydrat trennt man durch Filtration und die milchsaure Baryterde zersetzt man vorsichtig mit Schwefelsäure; nachdem man die schwefelsaure Baryterde durch Filtration getrennt hat, dampft man die wässerige Auflösung zuerst über freiem Feuer, und dann im Wasserbade ein und stellt sie zuletzt unter die Glocke der Eigenschaften. Luftpumpe; man erhält die Milchsäure alsdann als eine farblose syrupsdicke Flüssigkeit von 1,215 spec. Gew., die sich in jedem Verhältniss in Alkohol und Wasser auflöst; sie ist geruchlos und schmeckt intensiv sauer.

Milchsäure.

Erhitzt, zersetzt sie sich, brennbare Gasarten ent- Sublimirte wickeln sich, Kohle bleibt zurück und eine feste Masse verdichtet sich in den kälteren Theilen des Apparats. Presst man diese zwischen Löschpapier, löst sie in kochendem Alkohol auf und lässt die Auflösung erkalten, so sondern sich daraus beim Erkalten schöne und bestimmbare Krystalle aus, welche geruchlos sind und sauer schmecken. Erhitzt, schmelzen sie bei 107°, beim Erkalten krystallisirt die Flüssigkeit, bei 252° destillirt sie über, und zwar ohne Rückstand, wenn man vorsichtig verfährt. Diese Substanz löst sich langsam in kaltem, rasch in warmem Wasser auf, aus der wässerigen Auflösung erhält man jedoch keine Krystalle wieder, sondern nur die gewöhnliche Milchsäure; verbindet man sie mit Basen, so erhält man die gewöhnlichen milchsauren Salze.

Die vom Wasser so viel als möglich befreite Säure Zusammenbesteht aus 6C12H6O, wenn sie an eine Basis gebunden setzung beider Milchsäuren. wird und alles Wasser aus dem Salze entfernt worden ist. aus 6C10H5O, und die sublimirte Säure aus 6C8H4O. Die Umänderung des Milchzuckers, 12C24H12O, in Milchsäure beruht also nur auf einer andern Verbindung derselben Elemente, welche durch den Käsestoff bewirkt wird. Ist der Käsestoff an Milchsäure gebunden, so ist er picht mehr wirksam, es ist daher nothwendig

dass ihm die Säure durch kohlensaures Natron entzogen wird: nicht allein der in der Milch enthaltene Milchzucker wird auf die angeführte Weise vollständig in Milchsäure umgeändert, sondern auch außerdem eine bedeutend größere Menge; diese Umänderung von Milchzucker findet unstreitig so lange Statt, bis der Käsestoff selbst zersetzt ist.

Salze der

Die Milchsäure hat mit der Aepfelsäure einige Aehn-Milcheaure. lichkeit, unterscheidet sich aber leicht davon durch die Löslichkeit ihres Bleioxydsalzes; von der Essigsäure ist sie schon dadurch, dass sie nicht flüchtig ist, durchaus verschieden. Die reine milchsaure Kalkerde, Ca L + 5H, welche in den Krähenaugen (nux vomica) enthalten ist, die milchsaure Magnesia,  $\dot{M}g \, \overline{L} + 3 \dot{H}$ , das milchsaure Kupferoxyd, Cu  $\overline{L}$ + H, Zinkoxyd, Zn L + 2H, Manganoxydul, Mn L + 4H, und Eisenoxydul kann man in Krystallen erhalten; die des Kupfersalzes sind bestimmbar. Das Barytsalz und Bleisalz erhält man beim Eintrocknen als eine gummiartige Masse, welche nicht zerfliefst. Das Bleisalz ist in Alkohol löslich; das Kali- und Natronsalz zersliessen und sind in Alkohol löslich; das Ammoniaksalz ist zerfliefslich. Das Zinksalz kann man bis 245° erhitzen, ohne dass die Säure sich zersetzt. Keines der milchsauren Salze giebt so viel Wasser ab, dass man berechtigt wäre, darin die sublimirte Säure anzunchmen.

Mannit.

443. Mannit. Der Mannit ist in der Flüssigkeit, Vorkommen, welche aus den Manna-Eschen und den Nadeln des Lerchenbaumes aussliesst, enthalten. An der Luft verdampst das Wasser derselben und der Rückstand wird unter dem Namen Manna in den Handel gebracht. Die Selleriewurzel enthält davon an 7 p.C.; zieht man den eingedampften Saft derselben mit Alkohol aus, so krystallisirt Mannit beim Erkalten der Auflösung in farblosen, durchsichtigen Nadeln. Aus dem Saft der Runkelrüben, gelben Rüben, Zwiebeln und Spargel kann man ihn nur erhalten, wenn man den Saft vorher gähren lässt, um den

darin enthaltenen Zucker zu zersetzen; vielleicht hindert dieser die Trennung des Mannits, doch kann sich auch letzterer bei der Gährung aus dem Zucker selbst gebildet haben, denn in dem Traubenzucker, welcher aus Stärke mittelst Schwefelsäure dargestellt wird, hat man, wenn auch nur sehr wenig, Mannit gefunden. Am leich- Darstellung, testen erhält man ihn rein aus der Manna (Manna canellata, welche davon 60 p. C. enthält), wenn man sie mit kochendem Alkohol auszieht; beim Erkalten der Auflösung sondert er sich, da er in kaltem Alkohol nur sehr wenig löslich ist, in Nadeln aus, die man durch Auspressen und Umkrystallisiren reinigt. Er ist in 5 Theilen Eigenschaften. kaltem und sehr leicht in heißem Wasser löslich, aus der wässerigen Auflösung erhält man ihn in farblosen, durchsichtigen, bestimmbaren Krystallen. Etwas über 100° erhitzt, schmilzt er, beim Erkalten erstarrt er zu einer krystallinischen Masse, Wasser giebt er dabei nicht ab, stärker erhitzt, zersetzt er sich. Mit verdünnten Säuren behandelt giebt er keinen Traubenzucker, und mit Ferment versetzt, geht er nicht in Gährung über; mit Salpetersäure oxydirt giebt er Zucker- und Oxalsäure. Er besteht sehr nahe aus 6C14H6O; seine wässerige Auflösung löst Bleioxyd auf, doch hat man noch keine Verbindung desselben mit einer Basis oder einem andern Körper darstellen können, woraus man die Zusammensetzung eines Atoms Mannit hätte bestimmen können. Bildet er sich in der That aus dem Rohrzucker, so muss dieser Wasserstoff aufnehmen oder Kohlenstoff und Sauerstoff abgeben.

444. Pectin. Kocht man den Saft verschiedener Pflanzen, besonders den Saft der Wurzeln von Mohrrüben, Steck-Vorkommen, rüben oder den von Früchten z. B. von Kirschen, Pflaumen, Aepfeln u. a. eine Zeit lang, bis alles Eiweiss coagulirt Darstellung, ist, und versetzt ihn darauf mit Alkohol, so scheidet sich ein gallertartiger Körper, Pectin, aus, welchen man durch wiederholtes Auflösen in Wasser und Fällen durch Alkohol von beigemengtem Zucker und Säuren rein erhält. Es ist

Eigenschaften. weiss, nicht krystallisirbar, unlöslich in Alkohol, mit Wasser bildet es eine gelatinöse Flüssigkeit. man eine Auflösung desselben mit neutralem, essigsaurem Bleioxyd, so erhält man sogleich keinen Niederschlag, nach einigen Tagen fällt eine Bleiverbindung nieder. Kocht man die überstehende Flüssigkeit, so erhält man mit essigsaurem Bleioxyd sogleich einen Niederschlag, und läst man diese Flüssigkeit einige Tage stehen und versetzt sie von Neuem mit einem Bleisalz, so erhält man wieder einen Niederschlag. Der erste Niederschlag enthält weniger Bleioxyd als der zweite und dieser weniger als der dritte, so dass also das Pectin in Berührung mit Wasser sich in einen Körper umändert, welcher sich mit Basen verbindet und der, je länger die Berührung Statt findet, eine um so größere Menge Basis sättigt, bis man zuletzt eine bestimmte Verbindung, Pb + 24C34H22O, erhält. Kocht man Pectin lange Zeit mit Wasser und fällt es mit basisch-essigsaurem Bleioxyd, so erhält man einen Niederschlag, der noch mehr Bleioxyd enthält, 2Pb + 24C34H22O. Diese Verbindungen enthalten keinen Kalk, während das Pectin selbst beim Verbrennen eine kalkhaltige Asche zurückläst, vielleicht von beigemengtem pectinsaurem Kalk herrührend.

> Kocht man Pectin mit kohlensaurem Kalk oder Baryt, so erhält man lösliche Pectinsalze, aus welchen man, wenn man die Basis mit einer Säure fällt, das Pectin unverändert erhalten kann.

Pectinsäure.

445. Behandelt man dagegen eine Pectinlösung mit Kalk-Darstellung, wasser im Ueberschuss, so scheidet sich die Verbindung einer neuen Säure mit Kalkerde, die in Wasser unlöslich ist, aus. Außer dieser Säure bildet sich kein Nebenprodukt. Verbindet man diese Säure mit Silberoxyd, so findet man sie aus 24C34H22O zusammengesetzt; dieselbe Zusammensetzung hat sie, an Bleioxyd gebunden. Stellt man dieselben Versuche über das Verhalten dieser Säure gegen essigsaures Bleioxyd, wie mit dem Pectin, an, so findet man, dass die Sättigungscapacität derselben sich

auf dieselbe Weise vermehren lässt. Die Säure erhält man am leichtesten, wenn man die Substanzen, worin sie enthalten ist, auspresst, mit Wasser abwäscht und dann mit Wasser und so viel verdünnter Kalilösung, als zur Sättigung der Säure nothwendig ist, kocht und die Auflösung mit Salzsäure fällt. Aus den Steckrüben erhält man sie am reinsten. In kaltem Wassser ist sie sehr Eigenschaften. wenig, in kochendem etwas löslich. Die Auflösung gelatinirt nicht beim Erkalten, welches aber durch einen Zusatz von Säuren. Zucker und Salzen statt findet. Die Säure reagirt schwach sauer, und lässt sich, ohne verändert zu werden, eintrocknen. Erhitzt, zersetzt sie sich, und unter den Produkten der Destillation ist kein Ammoniak. Sie ist eine schwache Säure, treibt jedoch die Kohlensäure aus. Das pectinsaure Kali erhält man durch Abdampfen der Auflösung als eine gummiähnliche Masse; in Wasser löst es sich wieder auf. Wird eine Auflösung desselben mit löslichen Salzen versetzt, so scheidet es sich gallertartig aus. Ebenso verhält sich das Ammoniaksalz. Die Salze der Erdarten und meisten andern Metalloxyde bringen gelatinöse Niederschläge in der Auflösung des Kalisalzes hervor.

446. Versetzt man Pectinsäure mit einem schwachen Ue- Metapectinberschufs von Kali und kocht die verdünnte Auflösung eine Zeitlang, so scheidet sich beim Zusatz einer Säure, z. B. Darstellung, von Essigsäure, keine Pectinsäure mehr aus; es hat sich eine neue sehr starke Säure gebildet, welche man, wenn man die neutralisirte Flüssigkeit mit essigsaurem Bleioxyd versetzt, an Bleioxyd gebunden, womit sie niederfällt, erhal-Das metapectinsaure Bleioxyd besteht aus ten kann. 5Pb + 24C 34H 22O. Durch Schwefelwasserstoff kann man sie vom Bleioxyd trennen: sie ist in Wasser in allen Eigenschaften. Verhältnissen löslich, diliquescirend, löslich in Alkohol, nicht flüchtig, schmeckt stark sauer und hat große Verwandtschaft zu Basen: mit Kali, Natron, Ammoniak und Kalkerde verbindet sie sich zu löslichen Salzen. Kocht man Pectinsäure so lange mit verdünnter Schwefelsäure,

säure.

bis sie sich aufgelöst hat, so ändert sie sich gleichfalls in diese Säure um.

Das Pectin, indem es sich in Metapectinsäure umändert, bietet also dieselbe Erscheinung dar, wie der Milchzucker, der sich in Milchsäure verwandelt.

Da weder Pectin noch Pectinsäure krystallisirte Verbindungen geben und die Quantität Basis, welche sie sättigen, nach Umständen verschieden, es also sehr schwierig ist, sie rein zu erhalten, so ist es nicht auffallend, wenn verschiedene Chemiker verschiedene Resultate erhalten haben. Nach einer Reihe anderer gründlicher Untersuchungen besteht die Pectinsäure aus 12C 16H 10O.

Pflanzenschleim.

447. Pflanzenschleim. Uebergiesst man Quittenkerne oder Leinsaamen mit kaltem Wasser, so platzen Darstellung, die Zellen der Obersläche, und der Inhalt derselben quillt mit dem Wasser zu einer schleimigen Masse auf, welche Eigenschaften, im Wasserbade zu einer weißen, durchscheinenden Substanz, Pflanzenschleim, die geruch- und geschmacklos ist, eintrocknet, und mit Wasser übergossen, wieder damit

Vorkommen, aufquillt. Der Pflanzenschleim kommt nicht selten in den Pflanzen vor: in den Knollen von mehreren Orchisarten (Salep) ist Pflanzenschleim in großer Menge enthalten, und Gummi Traganth besteht hauptsächlich daraus. Auch die Wurzeln von Symphytum und Althaea enthalten viel Schleim und die gallertartige Masse, die man durch Auskochen von Fucus crispus erhält, Carragheen, ist Pflanzenschleim. Der Quitten-, Carragheen- und Althäaschleim besteht aus 12C16H10O und die Eigenschaften des Schleims sind so mit denen des Pectins übereinstimmend, dass er unstreitig identisch damit ist. Die Verschiedenheiten, welche er von dem Pectin zeigt, rühren unstreitig nur von beigemengten Salzen und einer kleinen Quantität Kalkerde her, die mit Pectinsäure verbunden ist. Man erhält also Pectinsäure oder pectinsaures Salz, wenn man ein Decoct der Wurzeln von Symphytum oder Althaea mit Kali kocht und mit einer Säure oder einem Salze versetzt.

ist identisch mit Pectin.

Die Pflanzenschleime nebst dem Pectin sind von den zur Gruppe des Zuckers gehörenden Substanzen nur durch den Wasserstoff verschieden, denn wenn man 4H von 1 At. Stärke oder Gummi abzieht, so erhält man die Zusammensetzung eines Atoms jener Substanz. Die große Verbreitung derselben und die Art, wie sie mit jenen Substanzen vorkommen, machtzes wahrscheinlich, daß sie in einem nahen Zusammenhang mit ihnen stehen, wahrscheinlich aus ihnen entstanden sind. Durch Kochen mit Schwefelsäure können sie natürlich nicht in Zucker umgeändert werden, da sie Wasserstoff und Sauerstoff nicht im Verhältniß, um Wasser zu bilden, enthalten. Mit Salpetersäure geben sie, wie das Gummi, Schleimsäure und Oxalsäure.

Die Pflanzenschleime wendet man viel in der Arzneikunde an und das Gelatiniren des Pectins benutzt man zur Bereitung des Gelées, indem man den ausgepressten, eingekochten Saft unserer wohlschmeckenden Früchte mit Zucker versetzt und dadurch eine Gallerte erhält.

## Einwirkung der Säuren auf die Substanzen dieser Gruppe.

448. Dieselben Erscheinungen, welche der Frucht- oder Stärkezucker darbieten, wenn sie durch Säuren, die keinen Sauerstoff abgeben, verändert werden, beobachtet man bei den andern Substanzen dieser Gruppe, da sie, ehe weitere Producte sich bilden, stets erst in diese Zuckerarten umgeändert werden.

Beide Zuckerarten erleiden ähnliche Veränderungen, der Traubenzucker jedoch muß länger und bei erhöhterer Temperatur der Einwirkung der Säuren ausgesetzt werden, als der Fruchtzucker, mithin auch als der Rohrzucker. Am gründlichsten ist die Einwirkung der Schwefelsäure auf den Rohrzucker studirt worden.

449. Erhitzt man Zucker und verdünnte Schwefelsäure, etwa 100 Th. Zucker in 300 Th. Wasser gelöst und mit

Ulmin und

Ulminsäure. 30 Th. Schweselsäure versetzt, indem man die Retorte und Vorlage luftleer macht, so färbt sich, wenn ein grosser Theil des Wassers abgedampst ist, die Flüssigkeit rothbraun, aber sie bleibt hell und durchsichtig und es scheidet sich nichts aus ihr aus. Die Flüssigkeit enthält Fruchtzucker, Glucinsäure, deren Menge um so größer ist, je länger die Schwefelsäure auf den Zucker gewirkt hat, und einen braunfärbenden Körper in geringer Menge, Apoglucinsäure. Füllt man die Destillationsgefässe mit einer Gasart; Wasserstoff- oder Kohlensäuregas, damit freier Sauerstoff keine Einwirkung ausüben kann, so färbt sich die Flüssigkeit beim Erhitzen braun und noch vor der Siedehitze setzen sich bräunliche Flocken ab, die aus einem Gemenge von zwei Substanzen, Ulmin und Ulminsäure, bestehen, welche sich vermittelst Kali, mit dem die Ulminsäure ein in Wasser lösliches Salz bildet, von einander trennen lassen. Die blutrothe Lösung des ulminsauren Kali's zerlegt man durch eine Säure; die Eigenschaften Ulminsäure scheidet sich dann als eine bräunliche Gallerte

Trennung beider von cipander.

Ulminsäure.

aus, die in saurem Wasser unlöslich, in reinem aber löslich ist. Das ulminsaure Ammoniak erhält man, wenn man die Auflösung des Ulmins in Ammoniak so lange abdampft, bis sie neutral ist. Fällt man damit salpetersaures Silberoxyd, essigsaures Bleioxyd, so erhält man unlösliche braune Doppelsalze. Das Silberdoppelsalz, bei 140° getrocknet, besteht aus (NH°H-40C28H12O) +(Ag+40C28H12O). Das Ulmin, bei 140° getrocknet, besteht aus 40C 32H 14O, die Ulminsäure, bei 195° getrocknet. aus 40C 28H 12O. Ulminsäure, längere Zeit mit concentrirter Salzsäure gekocht, ändert sich in Ulmin um.

Bei der Bildung dieser braunen Substanzen entsteht zugleich Ameisensäure, welche mit dem Wasser in die Vorlage übergeht und zugleich dieselbe eigenthümlich riechende Substanz, welche sich beim starken Erhitzen des Zuckers bildet. Ein Theil des Zuckers hat dem andern Sauerstoff entzogen, um Ameisensäure zu bilden, und desswegen enthalten die braunen Verbindungen, 4H

mehr, als nöthig ist, damit Wasserstoff und Sauerstoff derselben Wasser bilden.

Bei der höheren Temperatur, wobei die Flüssigkeit unter dem Luftdruck kocht, bilden sich demnach die braunen Substanzen, während bei der niedrigeren Temperatur, wobei die Flüssigkeit im luftverdünnten Raume kocht, sich Glucinsäure bildet.

450. Kocht man die säurehaltige Zuckerlösung längere Zeit beim Zutritt der Luft, so wird Sauerstoff aufgenom- Huminsäure. men und die braunen Substanzen ändern sich in schwarze Darstellung, um. Dasselbe findet auch Statt, wenn die braunen Substanzen für sich mit Schwefelsäure stark gekocht werden. Sehr schwer ist es aber, diese Umänderung vollständig zu bewirken: am besten gelingt es mit stärkeren Säuren. Durch Alkalien trennt man diese in einen indifferenten Körper, Humin, und in eine Säure, Huminsäure. Diese be- zusammensteht aus 40C24H12O und das Humin aus 40C30H15O.

Humin

setzung,

derselben.

Uebergiesst man Humin und Huminsäure mit con-Eigenschaften centrirter Kalilösung, so erhält man eine Auflösung von blutrother Farbe; erhitzt man dieselbe bis nahe zum Rothglühen, löst das Product in Wasser auf und fällt es durch Schwefelsäure, so erhält man eine schwarze Substanz, welche, bei 145° getrocknet, aus 34C 26H9O besteht. Diese Verbindung erhält man auch durch lange Einwirkung kochender concentrirter Salzsäure auf die braunen Substanzen, wobei zugleich Ameisensäure sich bildet. Steigert man die Temperatur bis zur Rothgluth, so ändert sich die ganze Substanz in einen in Alkali unlöslichen schwarzen Körper um, welcher aus 34C 20H 6O besteht, und wenn man das Erhitzen noch weiter fortsetzt, so besteht der schwarze Körper aus 34C14H3O, wobei Wasserstoff sich entwickelt und Kohlensäure, die mit dem Kali sich verbindet, sich bildet. Vielleicht würde bei fortgesetzter Einwirkung des Kali's bloß Kohlensäure mit Kali verbunden zurückbleiben, indem Wasserstoff entweicht.

Aehnliche Producte, wie mit den Säuren, erhält man unstreitig, wenn man die verschiedenen Substanzen dieser Gruppe der Einwirkung des Kali's bei steigender Temperatur aussetzt; durch Erhitzen der Holzfaser mit Kali hat man ganz ähnliche Producte dargestellt, indem man dabei analoge Erscheinungen beobachtete. Die Glucinsaure ist schon früher erwähnt; eine Saure, die sich bildet, wenn man concentrirte kochende Lösung von Barythydrat mit schmelzendem Traubenzucker mengt, gehört auch hierher. Aus der Auflösung des Barytsalzes scheidet sich durch Zusatz von Salzsäure die Säure als flockiger schwarzer Niederschlag aus, der in Alkohol leicht löslich ist: sie besteht aus 24C24H10O.

Aus den bisherigen Untersuchungen über Zersetzung vegetabilischer Substanzen beim Ausschluss der Luft im Boden geht hervor, dass dieselben braunen Substanzen sich bilden, welche, wenn der Boden der Luft ausgesetzt wird, sich in die schwarzen umändern. Da die Bildung dieser Substanzen mit der Verwesung und Ernährung der Pflanzen im nahen Zusammenhange steht, so können diese Processe erst in demienigen Theile erwähnt werden. worin die chemischen Processe des vegetabilischen Organismus abgehandelt werden.

451. Zuckersäure. Lässt man Salpetersäure an-Darstellung, haltend auf die Substanzen dieser Gruppe einwirken, so bildet sich Oxalsäure; wendet man sie verdünnt an und verhütet ein zu starkes Erwärmen, so bildet sich vor der Oxalsäure zuerst eine andere Säure. Zuckersäure. Mit Zucker kann man diese am leichtesten erhalten, wenn man 1 Th. Rohrzucker mit 2 Th. sehr verdünnter Salpetersäure erwärmt. Wenn keine Einwirkung mehr Statt findet, neutralisirt man die Flüssigkeit mit kohlensaurer Kalkerde und fällt die durch Filtration vom oxalsauren Kalk getrennte Auflösung mit essigsaurem Bleioxyd. Das niedergefallene, ausgewaschene zuckersaure Bleioxyd zerlegt man mit Schwefelwasserstoff und theilt die filtrirte Lösung in zwei gleiche Theile; den einen sättigt man mit kohlensaurem Kali, setzt ihn zum andern hinzu und erhält nach dem Abdampfen zur Krystallisation beim Er-

kalten saures zuckersaures Kali in Krystallen, welche man durch Umkrystallisiren reinigt. Die Auflösung dieser Krystalle wird mit essigsaurem Bleioxyd gefällt, das Bleisalz zerlegt man mit Schwefelwasserstoff und erhält so eine Auflösung der reinen Säure. Kalk-, Baryt- und Eigenschaften. Silberoxydsalze werden nicht durch sie gefällt. Versetzt man mit der Säure Silbersalze, fügt dann Ammoniak hinzu und erwärmt sie, so überzieht sich die Fläche des Gefässes mit metallisch glänzendem Silber. Mit einem Alkali im Ueberschuss versetzt und erwärmt, bräunt sich die Auflösung der Säure; mit Salpetersäure giebt sie Oxalsäure und Kohlensäure. Das saure Kali- und Ammoniaksalz sind in kaltem Wasser sehr wenig, in heißem ziemlich leicht löslich, letzteres in 4 Theilen. Das neutrale Natron- und Ammoniaksalz hat man nicht krystallisirt erhalten, das Zinksalz scheidet sich beim Auflösen des Zinks in der Säure, wobei Wasserstoff sich entwickelt, krystallinisch aus, wenn die Säure anfängt, sich zu sättigen. Mit Bleioxyd liefert sie mehrere Verbindungen; sie scheint eine zweibasige Säure zu sein und dann besteht das saure Kalisalz aus (K + H) + 12C 16H 14O, das saure Ammoniaksalz aus (NH<sup>2</sup>H+H)+12C16H14O, das Zinksalz aus 2Zn+12C16H14O.

452. Schleimsäure. Digerirt man Milchzucker Schleimsäure. mit 6 Th. Salpetersäure und läst, wenn die Einwirkung Darstellung, der Salpetersäure ausgehört hat, die Flüssigkeit erkalten, so sondert sich Schleimsäure als ein weises Pulver aus, welches man mit kaltem Wasser auswäscht. Auf dieselbe Weise, aber verunreinigt mit Kalk, erhält man sie aus verschiedenen Gummisorten. Die Schleimsäure ist in Eigenschaften. 66 Th. kochendem Wasser löslich und in kaltem Wasser fast unlöslich; sie röthet Lackmuspapier und schmeckt schwach sauer. Wird eine heise Auslösung der Schleimsäure rasch eingekocht, so ändert sie sich in eine zähe Masse um, die in Alkohol löslich ist, während es die gewöhnliche nicht ist; beim Verdunsten des Alkohols

sondert sie sich in Tafeln aus, die in 17 Th. kochenden Wassers löslich sind. Die Salze dieser Modification sind leichter in Wasser löslich, als die der gewöhnlichen Säure, ändern sich aber, in Wasser gelöst, bald in diese um. Auch wenn eine heiße Auflösung dieser Modification erkaltet, ändert sie sich in die gewöhnliche um. Die Schleimsäure besteht aus 6C 10H 8O, ihr Silbersalz aus Ág + 6C8H7O.

Die meisten schleimsauren Salze sind in Wasser unlöslich, selbst die alkalischen sind in kaltem Wasser nur wenig löslich; die Schleimsäure fällt die Baryterde, Kalkerde und das Silberoxyd aus den neutralen Auflösungen Das Kali-, Natron- und Ammoniaksalz, welche man krystallinisch erhält, enthalten 1 At. Wasser.

Brenzschleimsäure. Darstellung,

453. Brenzschleimsäure. Erwärmt, verliert die Schleimsäure kein Wasser; bei einer etwas erhöhten Temperatur wird sie zerlegt, Kohle bleibt zurück, und außer den gewöhnlichen Produkten, welche bei der Destillation vegetabilischer Substanzen sich bilden, geht eine eigenthümliche Säure über, die Brenzschleimsäure, die sich zum Theil sublimirt. Man löst das Sublimat in der übergegangenen braunen Flüssigkeit auf, dampft diese zur Krystallisation ab und durch nochmaliges Sublimiren und Umkrystallisiren der erhaltenen Krystalle reinigt man sie.

Eigenschaften. Sie ist farb- und geruchlos, schmilzt bei 130° und verflüchtigt sich jenseits dieser Temperatur. In 26 Th. kaltem Wasser und in 4 Th. kochendem ist sie löslich; beim Erkalten der heißen Auflösung krystallisirt sie daraus auf ähnliche Weise wie die Benzoësäure. Von Salpetersäure wird sie nicht zersetzt. Die alkalischen Salze sind leicht in Wasser löslich, das Kalisalz in feuchter Luft zersliesslich und in Alkohol leicht löslich, das Baryt-, Strontian- und Kalksalz krystallinisch und schwerlöslich, das Silber- und Bleisalz löslich, letzteres sondert sich beim Abdampfen der Lösung in ölartigen Tropfen aus, die nach einiger Zeit zu einer harten weißen, undurchsichtigen

sichtigen Masse erstarren. Das Silbersalz besteht aus Åg + 10C 6H5O, die sublimirte Säure aus 10C8H6O.

454. Es ist sehr schwer, aus den vorhandenen That- Bestimmung sachen mit Bestimmtheit die Zusammensetzung eines des Atomge-wichts der Atoms auch nur bei einer einzigen dieser Substanzen Substanzen anzugeben. Beim Rohrzucker macht es die krystallisirte Barytverbindung wahrscheinlich, dass in 1 Atom desselben 12C22H11O enthalten sind. Ob das 1 At. Wasser, welches aus der basischen Bleiverbindung austritt und die 2 At., die noch vor 160° aus derselben austreten, als Wasserstoff und Sauerstoff zum Atom selbst gehören oder als Basis zu betrachten sind, ist schwer zu entscheiden; das erstere ist jedoch nicht unwahrscheinlich, da bei der Weinsteinsäure und andern Verbindungen dasselbe Statt findet; so wie überhaupt, wenn sehr zusammengesetzte Atome sich mit mehreren Atomen Basis verbinden, ein Ausscheiden von Wasserstoff und Sauerstoff als Wasser häufig vorkommt. Verbindungen von 2 At. mit 3 At. kommen zu häufig vor, als dass man wegen der einen Kalkverbindung gezwungen wäre, die Anzahl der Atome in 1 Atom Rohrzucker zu verdoppeln.

dieser Gruppe.

Die Verbindung des Stärkezuckers mit Kochsalz kann eben so wenig beweisen, dass 1 At. dieses Zuckers aus 24C48H24O bestehe, da wir viele Salze haben, die aus 2 At. Salz und 1 At. Wasser bestehen.

Sehr wahrscheinlich ist es, dass die Substanzen dieser Gruppe 12C enthalten. Es lässt sich dann am leichtesten erklären, wie die eine durch Aufnahme oder Abgabe von Wasserstoff und Sauerstoff so leicht in die andere sich umändern kann, obgleich auch häufig Beispiele vorkommen, dass mehrere Atome einer Verbindung sich zersetzen, um 1 Atom eines zusammengesetzteren Körpers zu bilden; so geben z. B. 1 At. Salpetersäure, 4 At. Wasser, 8 At. Zink und 9 At. Schwefelsäure: 1 At. schwefelsaures Ammoniak und 8 At. schwefelsaures Zinkoxyd (N°O°, 8H4O, 8Zn und 9SO° = NH°HS und 8ZnS). Bei der Bildung der Milchsäure würde jedoch unstreitig 1 At. Milchzucker in 2 At. Milchsäure zerfallen. An Wasserstoff und Sauerstoff gehören wahrscheinlich so viel zur Constitution des Atoms, als darin zurückbleibt, wenn man die Substanz für sich bis zu dem Punkte erhitzt, wo sie anfängt, sich zu zersetzen. Dieser tritt beim Rohrzucker erst bei 160°, beim zerfliesenden Zucker erst jenseits 200° ein und es läst sich nicht annehmen, das eine so schwache Säure wie der Zucker ist, Wasser als Basis mit der Kraft zurückhalten sollte, welche nöthig ist, um die Tension der Dämpfe zu überwinden.

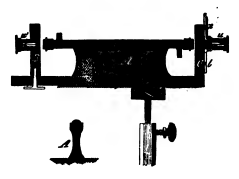
Verhalten der 455. Da man häufig nur kleinere Mengen dieser Substanzen Substanzen zur Untersuchung verwenden kann und ihre dieser Gruppe gegen das po-Auflösung oft nicht vollkommen durchsichtig ist, so eiglarisirte Licht. net sich der außerordentliche Strahl des Kalkspaths am besten zur Untersuchung. Um ihn isolirt zu erhalten,

zerschneidet man ein Kalkspathrhomboëder PP nach der Richtung aa'aa' und verbindet



die beiden Hälften nachher wiederum mit Canadabalsam. Wenn parallel mit den Seitenflächen durch dieses Prisma Licht hindurchgeht, so wird die Richtung des außerordentlichen Strahls vom ordentlichen so weit entfernt, daß man nur den außerordentlichen Strahl sieht; die kleine Diagonale des Prismas beträgt ungefähr 3/8 Zoll. Man bedarf zu den Versuchen zweier solcher Prismata, die man in messingenen Röhren uu' vermittelst Körken einschließt. Das beste und intensivste Licht erhält man von einer Oellampe mit doppeltem Luftzuge, deren Glascylinder in der Gegend der Flamme etwas zusammengezogen ist (sog.

Benkler'sche Lampe) und die man gleich hinter das Prisma Der Polarisations-



w' stellt. Das Rohr w' des Prismas steckt man in eine Holzplatte B, die man mit einer großen Pappscheibe versieht, um alles fremde Licht wegzunehmen. Aus demselben Grunde steckt man auf das messingene Rohr u' eine kleine Kappe, in deren Mitte eine runde Oeffnung von <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Zoll Durchmesser befindlich ist. Die Holzplatte B kann man entweder auf einem gewöhnlichen zum Auf- und Niederschieben eingerichteten Gestell befestigen oder, was für die gewöhnlichen Versuche am bequemsten ist, an das Gestell, auf welchem das Rohr liegt, worin die Flüssigkeit sich befindet und an welches das andere Prisma befestigt ist. Das Prisma des Rohres u ist mit einem Zeiger x verbunden; es lässt sich über ein anderes, welches in der Mitte an der kreisförmigen Platte T befestigt ist, herumdrehen; ein Strich oben am Zeiger giebt die Anzahl Grade an,

um welche man gedreht hat. Da man sich



auf die Theilung kleiner Kreise häufig nicht verlassen kann, so wendet man bei wissenschaftlichen Untersuchungen zwei einander gegenüberstehende Zeiger gg an und verbindet mit diesen für die bequeme Einstellung einen Arm h. Die Flüssigkeit füllt man in das Rohr T durch die Oeffnung b; die zweite Oeffnung a dient zum Hineintreten von Luft beim Ausgiessen der Flüssigkeit. Durch die Glasplatten r, welche in der messingenen Fassung c eingekittet sind, wird das Rohr wasserdicht verschlossen. Diesem giebt man eine Länge von 200 Millim., was man durch Abschleifen der Enden, an welche die Glasplatten durch Anschrauben festgepresst werden, erreichen kann. Das Rohr selbst kann aus Messing bestehen. Nach jedem Versuch schraubt man die Glasplatten ab, reinigt das Rohr mit destillirtem Wasser und trocknet es aus. Hat man saure Flüssigkeiten oder Salze, auf die das Messing einwirkt oder in denen Kupferoxyd sich auflöst, zu untersuchen, so wendet man ein Glasrohr von bestimmter Länge an, woran man die zwei Röhren a und b anschmilzt, stellt das mattgeschliffene Ende desselben auf eine kleine runde Spiegelplatte von etwas größerem Durchmesser als das Rohr und befestigt beide mit einem Kitt aus 2 Th. Colophonium und 1 Th. Wachs an einander. Will man die Flüssigkeit bei einer niedrigen oder hohen Temperatur untersuchen, so löthet man das Rohr gleich hinter seinen beiden Enden mit dem Ringe oo in einen vierkantigen Blechkasten ein, den man mit Wasser füllt und mit einer Spirituslampe erwärmt. Das Rohr b macht man so lang, dass es aus dem Wasser herausragt, so dass man die Temperatur der Flüssigkeit im Rohr und die des Wassers bestimmen kann. Für diesen letztern Versuch stellt man die beiden Prismata auf isolirte, recht feste Gestelle.

Anwendung
des
Polarisationsapparats.

456. Bekanntlich verschwindet, wenn man den außerordentlichen Strahl des ersten Prismas durch das zweite betrachtet, derselbe vollständig, wenn die eine Diagonale der Rhomboëderfläche des einen Prismas mit derselben Diagonale des andern einen rechten Winkel macht, weil

alsdann der außerordentliche Strahl in den ordentlichen umgeändert worden ist, welcher nicht gesehen werden kann. Um dies für diese Beobachtungen zu erreichen, stellt man den Zeiger des Prismas u auf 0 und dreht das andere Prisma so lange, bis es vollkommen schwarz erscheint. Stellt man das leere oder mit Wasser oder vielen andern Flüssigkeiten gefüllte Rohr zwischen beide Prismata, etwa in die hölzerne Rinne der Holzplatte A, so erscheint das Prisma so schwarz wie vorher: füllt man es dagegen mit einer Rohrzuckerlösung, so sieht man das weiße Licht der Flamme und wenn man das Prisma nach rechts dreht, so beobachtet man, wenn man bis zu einem gewissen Punkte rechts gedreht hat, beim fortgesetzten Drehen eine Reihe von Farben, nämlich blau, violett, carminroth, purpurroth, orange. Wendet man einfarbiges Licht an, z. B. rothes, indem man eine rothe Glasplatte vor das Prisma des Rohres u' stellt, so erscheint bei einer gewissen Drehung das Prisma schwarz, wenn man ein wenig dreht, wieder roth.

457. Um den Winkel angeben zu können, bei welchem Bestimmung eine bestimmte Farbe erscheint, wenn man mit verschiedenen Substanzen das Rohr gefüllt hat, muß man sich entweder eines gefärbten Glases bedienen, wozu das rothe sich am besten eignet, oder eine bestimmte Farbe in der Reihe wählen, die am schärfsten begrenzt und deutlich zu erkennen ist, man vergleicht z. B. mit der violetten Farbe der Reihenfolge die eines violettgefärbten Glases, welches man in allen Abstufungen erhalten kann, wenn man auf das gewöhnliche violette Glas ein blaues Glas von verschiedener Dicke legt, oder die rothe des indigsauren Eisenoxyds mit der entsprechenden rothen der Reihe. Das Glas befestigt man an der Oeffnung der Holzplatte C so, dass ein kleiner Theil der Oeffnung, vor welcher das Rohr u sich befindet, bedeckt wird. Wenn man zur Seite des Rohrs ein Licht stellt, so kann man schief durch das Prisma das Licht

durch das gefärbte Glas sehen und die Farbe des letztern mit der andern genau vergleichen.

Bestimmung

458. Von der zu untersuchenden Substanz wägt man des Drehungs- eine bestimmte Quantität ab, z. B. 15 Grm. Rohrzucker, vermögens eine bestimmte Quantität ab, z. B. 15 Grm. Rohrzucker, ner Substanz. löst diese in etwa 20 Grm. Wasser auf und gießt die Auflösung in ein Glas, dessen Inhalt 50 C. C. beträgt, in welches also 50 Grm. Wasser hineingehen. Die Gläser, die man zur Bestimmung des spec. Gew. anwendet, kann man auch hierzu gebrauchen; man gießt noch so viel Wasser hinzu, dass das Gefäss vollständig gefüllt ist. Sollte die Lösung trübe gewesen sein, so filtrirt man sie sogleich in das 50 C.C.-Gefäs hinein und das Filtrum wäscht man mit dem zuzusetzenden Wasser aus. Durch wiederholtes Umwenden erhält man eine homogene Flüssigkeit.

> Bei diesem Versuch kann man zugleich das spec. Gew. der Flüssigkeit bestimmen, wenn man das Glas mit derselben wägt. Die Flüssigkeit gielst man ins Rohr und bestimmt den Winkel der Drehung. So findet man, dass für das violette Licht bei einem Rohr von 200 M. M. Länge der Drehungswinkel der erwähnten Zuckerflüssigkeit 42° beträgt. Dadurch, dass man Röhren von verschiedener Länge anwendet und die Zuckerauflösung mit bestimmten Maassen Wasser vermischt, überzeugt man sich leicht, dass sich der Drehungswinkel wie die Länge der Röhren und wie der Zuckergehalt der Lösung verhält, so dass also von jeder Zuckerauslösung, die das 50 C. C.-Fläschchen füllte, wenn sie mit einem gleichen Maass Wasser gemischt wird, der Drehungswinkel nur halb so viel beträgt, und wenn 30 Grm. Zucker in der im Fläschchen enthaltenen Flüssigkeit gelöst werden, so beträgt der Drehungswinkel 84°, also wenn 50 Grm. darin gelöst wären, 140°, für 1 M.M. würde dann der Winkel 140 = 0.7 betragen. Man kann also auf sehr einfache Weise das Drehungsvermögen von 1 Grm. einer Substanz, die in 1 C. C. Raum enthalten ist, für 1 M. M. Länge

angeben. Bei einigen Substanzen ist die Temperatur von keinem Einflus, z. B. beim Rohrzucker, Stärkezucker und Dextrin, beim Fruchtzucker dagegen so sehr, dass eine Lösung desselben bei ungesähr 80° C. indifferent wie Wasser sich verhält. Bei vielen andern Körpern steht der Winkel auch nicht im Verhältnis zu der in den Flüssigkeiten enthaltenen Quantität der Substanz. Gewöhnlich psiegt man, wenn man den Drehungswinkel einer Substanz angiebt, sich des Ausdrucks zu bedienen, sie drehe die Ebene des polarisirten Lichtes um den angegebenen Winkel und man setzt, wenn man nach rechts drehen mus, das Zeichen + vor dem Winkel, und wenn nach links, das Zeichen -..\*)

Bei der Vergleichung des Drehungsvermögens ver-

\*) Diese Bestimmungsmethode ist für den Zuckerfabrikanten von großer Wichtigkeit. Hat er Proben festen Zuckers zu untersuchen, so löst er s. B. 15 Grm. davon in Wasser auf und macht vermittelst des 50 C. C.-Glases und vermittelst des 200 M. M.-Rohres die Bestimmung, wie oben angegeben ist. Da nun die Drehungswinkel sich verhalten wie der Gehalt an Zucker, so verhält sich 42° zu dem ermittelten Drehungswinkel der Probe wie 15 Grm. zu dem Gehalt der angewandten Probe an reinem Zucker, in Grammen, oder wie 100 zu dem Zuckergehalt der Probe in Procenten ausgedrückt. Beträgt der Drehungswinkel z. B. 36°, so hat man 42°: 36:: 15:12,86:: 100: 85,7, in der Probe waren also 85,7 p. C. reiner Zucker enthalten. Hat man eine Zuckerauslösung zu untersuchen, so füllt man damit das 50 C.C.-Fläschehen und bestimmt das Gewicht der hineingehenden Flüssigkeit und untersucht dann die Drehung. Da in einem Rohr von 200 M. M. Länge eine Flüssigkeit, von der 50 C. C. 50 Grm. Zucker enthalten, eine Drehung von 140° bewirkt, so verhält sich die Zuckermenge in der zu untersuchenden Flüssigkeit in Grammen ausgedrückt zu 50 wie der Drehungswinkel derselben zu 140°. Der Drehungswinkel habe z. B. 42° betragen, so sind in 50 C. C. Flüssigkeit 15 Grm. Zucker enthalten (140 : 42 = 50 : 15). Das Gewicht der Flüssigkeit, welche in das Fläschchen hineingeht, beträgt 55,62 Grm., folglich ist in derselben 26,9 p. C. Zucker enthalten, denn 55.62: 15:: 100: 26.9.

schiedener Substanzen kann man entweder die Gewichtsmengen derselben gleich setzen und den Winkel angeben, um welchen eine Flüssigkeit, wovon 1 C. C. 1 Grm. der Substanz gelöst enthält, bei einer Länge von 1 M. M. die Polarisationsebene dreht; für die wichtigsten Substanzen der Gruppe findet man alsdann folgendes Verhältnifs:

> +0°,7. Rohrzucker Stärkezucker +0°,4775. Dextrin +1.5325.Fruchtzucker -0,2215. Milchzucker +0.5225.

oder, was noch wichtiger ist, man giebt das Verhältniss an, wenn bei diesen Substanzen in demselben Raum gleiche Atome der Substanzen also auch gleiche Atome Kohlenstoff enthalten sind, da sie 12C enthalten. Wenn das Drehungsvermögen des Rohrzuckers + 42° ist, so ist, bei gleicher Atomenanzahl in demselben Raum, das des Traubenzuckers + 33°, das des Milchzuckers gleichfalls +33°, das des Dextrins +86° und das des Fruchtzuckers - 14°. Diese Bestimmungen sind mit reinen, durchsichtigen und farblosen Krystallen von Rohrzucker, Stärkezucker und Milchzucker gemacht, mit Dextrin, durch Salpetersäure, und mit Fruchtzucker, aus Rohrzucker bereitet. Die Bestimmung für den Fruchtzucker gilt nur für eine Temperatur von 20°, bei 80° übt er gar keine Drehung aus und jenseits dieser Temperatur eine Drehung nach rechts. Die Stärke verhält sich indifferent wie einige Gummisorten, andere zeigen eine Drehung nach links.

Auffindung Substanzen dieser Gruppe.

459. Die Unterscheidung der Hauptsubstanzen dieund Unter-scheidung der Ser Gruppe und die Auffindung kleiner Mengen derselben ist ganz besonders für die chemischen Processe in den Pflanzen, so wie auch im Thiere, von Wichtigkeit, so dass hier eine Methode, dieses zu erreichen, anzuführen passend ist.

Setzt man zu einer Kalilösung schwefelsaures Kupferoxyd, so scheidet sich Kupferoxydhydrat aus, welches beim gelinden Erwärmen dunkelbraun wird, indem es schwefelsausich in Kupferoxyd umändert. Ist in der Kalilösung Rohr- Kupferoxyd zucker, Dextrin, Traubenzucker, Fruchtzucker, Milchzucker oder zerfliesslicher Zucker vorhanden, so erhält man eine dunkelblaue Auflösung, indem wahrscheinlich eine lösliche Doppelverbindung von schwefelsaurem Kali mit einer dieser Substanzen und Kupferoxyd sich bildet; ist Gummi, Inulin oder Stärke darin enthalten, so erhält man einen bläulichen Niederschlag, welcher beim Kochen nicht braun wird, ein Beweis, dass es eine Verbindung dieser Substanzen mit Kupferoxyd ist, worüber man sich auch durch Erhitzen und auf andere Weise überzeugen kann; Schwefelsäure enthält diese Verbindung nicht. Bei einigen Sorten Gummi ist der Niederschlag in reinem Wasser löslich, in alkalischem nicht: Stärke- und Inulinniederschlag und der von einigen Gummisorten sind in Wasser unlöslich. Die auflöslichen Verbindungen zersetzen sich mehr oder weniger leicht, indem das Kupferoxyd Sauerstoff an die damit verbundene Substanz abgiebt und sich in Kupferoxydul, welches sich ausscheidet, umändert. Ist 100000 der Substanz in der Flüssigkeit enthalten, so erhält man noch einen sichtbaren Niederschlag, und bei 1000000 sieht man, wenn man das Licht darauf fallen lässt, noch eine rothe Färbung. Fruchtzucker, Traubenzucker, Milchzucker und zerfliefslicher Zucker bewirken diese Reduction schon innerhalb kurzer Zeit bei gewöhnlicher Temperatur, sehr rasch, wenn die Auflösung erwärmt wird; Dextrin bewirkt sie erst bei einer Temperatur von 85° und reiner Rohrzucker erst bei der Kochhitze, und zwar allmählig, bei gewöhnlicher Temperatur aber erst nach einigen Tagen. Für diese und ähnliche Versuche wendet man am bequemsten eine Porzellanschale mit einem kupfernen Deckel an, der mit verschiedenen Löchern zum Einstellen

lhr Verhalten Kali.



von Röhren c und in der Mitte mit einer Oeffnung zum Einbringen des Thermometers b versehen ist. Auf den Boden der Schale legt man ein Metallnetze, damit die Röhren nicht in unmittelbare Berührung mit dem Boden kommen, die Schale füllt man bis i mit Wasser und erhitzt sie.

Die Holzfaser findet man, indem man die zu untersuchende Substanz in

Schwefelsäure auflöst, wodurch sie in Dextrin umgeändert wird, und dann auf Dextrin prüft; auch Gummi und Stärke kann man durch Schwefelsäure in Dextrin und Traubenzucker umändern und dadurch prüfen. Man findet auf diese Weise, dass in dem Saamen der Getreidearten kein Dextrin und Zucker enthalten ist, sondern dass sich diese erst beim Keimungsprocess oder durch Operationen, die man mit ihnen vornimmt, aus Stärke bilden, dass die Stärke im Magen und Darmkanal sich in Dextrin oder Zucker umändert, und dass diese sich in den Venen des Darmkanals und in dem Blut von da. bis es in die Lungen tritt, nachweisen lassen, aber nicht in dem Blut, was von der Lunge kommt und nicht im ductus thoracicus, ferner dass die Zellen der Hese und der meisten andern Pilze nicht aus Holzfaser bestehen. Die Stärke erkennt man, wie schon angeführt ist, vermittelst Jod.

## Die Gährung.

Die Zuckerarten

\_\_\_\_\_

werden

bei der

Gährung

460. Frucht- und Stärkezucker (Traubenzucker) werden vermittelst Hefe, die den Process, welchen wir Gährung nennen, hervorbringt, in Kohlensäure und Alkohol zerlegt. Bringt man eine gewogene Menge Zucker über Quecksilber mit Hefe und Wasser in einem Rohr zusammen, so ist nach einigen Tagen keine Spur Zucker mehr vorhanden und die Quantität Kohlensäure kann man leicht dem Maasse nach bestimmen und wenn man eine größere gewogene Menge Zucker mit Hefe und etwa

4 Th. Wasser in einer Entbindungsflasche stehen lässt, bis aller Zucker verschwunden ist, so kann man durch Destiltion der Flüssigkeit, indem man sich eines ähnlichen Apparats wie bei der Aetherrectification (s. oben p. 241. §. 278) bedient und das spec. Gew. der übergegangenen Flüssigkeit bestimmt, die Menge des gebildeten Alkohols ermitteln. Die Kohlensäure und der Alkohol betragen fast genau so viel, wie das Gewicht des angewandten Frucht- oder Stärkezuckers im entwässerten Zustande; denn nur eine unbedeutende Quantität von unwesentlichen Nebenproducten, die noch nicht gehörig untersucht sind, bilden sich. Ein Atom dieser Zuckerarten zerlegt sich in 4 At. Kohlensäure, und 2 Atome Alkohol: 12C24H12O=4. (C2O) und 2. (4C12H2O), oder 100 Th. Zucker in 48.88 Kohlensäure und 51,12 Alkohol. Mit dem polarisirten Licht kann man sich leicht überzeugen, dass während der Gährung dieser Zuckerarten der Drehungswinkel in dem Verhältniss abnimmt, wie der Zucker zerlegt wird. Versetzt man Rohrzuckerlösung mit Hefe oder auch nur mit der von der Hefe abfiltrirten Flüssigkeit, so ändert er sich schnell in Fruchtzucker um, so dass er selbst also nicht gährungsfähig ist. Der zersliessliche Nicht alle Zucker gährt sehr langsam, vielleicht ändert er sich durch Zuckerarten Hefe. wie durch Schwefelsäure, in Fruchtzucker um, der gährungsfähig. aber sogleich durch die Hefe wieder zerstört wird; denn mit dem polarisirten Licht kann man in der Lösung des zerfliefslichen Zuckers keinen Fruchtzucker erkennen. Mit Bestimmtheit kann man also nur vom Frucht- und Stärkezucker beweisen, dass sie gährungsfähig sind.

Die Zersetzung dieser beiden Zuckerarten vermittelst der Hefe geschieht nur da, wo sie in unmittelbare Berührung mit derselben kommen, was man durch einen einfachen Versuch beweisen kann. Verschließt man nämlich ein Glasrohr a unten mit einer Papierscheibe, bringt etwas Hefe in dasselbe und stellt es in eine Zuckerlösung, so fin-

in Kohlensäure

> nnd Alkohol

zerlegt.



det während mehrerer Tage in dem Glasrohr eine heftige Gährung Statt, wenn die gehörige Temperatur vorhanden ist. Die Zuckerlösung tritt durch das Papier hinein, wird von der Hefe, die nicht durch das Papier hindurch geht, zersetzt, der Alkohol tritt aus dem Glasrohr heraus und verbreitet sich in der Flüssigkeit, welche sich mit Kohlensäure sättigt, gasförmige Kohlensäure entweicht nur aus dem Rohr und zwar in großer Menge.

Hefe.

Bildung,

461. Die Hefe, welche diese Zerlegung bewirkt, ist eine Pflanze, die man entweder von selbst sich erzeugen lässt, oder die man sich durch künstliche Vermehrung verschafft. Sie erzeugt sich, wenn man Auflösungen von Zucker und gewissen stickstoffhaltigen Substanzen bei der gewöhnlichen Temperatur hinstellt; man kann dazu den ausgepressten und filtrirten Saft vieler zuckerhaltigen Früchte oder die Maische anwenden. Eben so gut gelingt aber die Bildung der Hefe, wenn man Zucker zu wässerigen Auszügen des Saamens der Getreidearten, der ölhaltigen Saamen und sehr vieler, vielleicht der meisten Pflanzentheile, und vieler thierischer Substanzen, oder zu Decocten derselben, z. B. zur Fleischbrühe, hinzusetzt, also zu solchen Flüssigkeiten, in welchen, wenn sie für sich hingestellt werden, sich bald Vibrionen bilden, indem die sogenannte faulige Gährung entsteht. In der klaren Flüssigkeit bemerkt man nach kurzer Zeit eine Trübung und unter dem Mikroskop alsdann Kügelchen von ovaler Form und verschiedener Größe, von den kleinsten beobachtbaren Dimensionen bis höchstens zu einem Durchmesser von 0,01 M. M. Von Tag zu Tag nehmen die kleinen Kügelchen an Größe zu, bis die längere Axe derselben 0,01 M. M. erreicht hat und viele neue werden sichtbar, und im Verhältniss der Bildung der Kügelchen findet der Gährungsprocess Statt; an den Kügelchen unterscheidet man leicht eine festere Hülle und einen Inhalt, sie sind also einfache Pflanzenzellen. Die Kügelchen bestehen aus Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff, Stickstoff, etwas Schwefel und Phosphor, eine

chemische Zusammen-

Gestalt.

frische Hefe von Weissbier bestand in 100 Th., aus setzung der-47 Kohlenstoff, 6,6 Wasserstoff, 10 Stickstoff, 0.6 Schwefel. etwas Phosphor, eine Spur fixer Basen und das Uebrige war Sauerstoff. Diese Bestandtheile müssen also in den Substanzen, aus denen Hefe sich bildet und die zu ihrer Vergrößerung (Wachsen) beitragen, enthalten sein: sie könnte sich also aus Pflanzeneiweiss und Kleber bilden. Damit die Bildung beginnen kann, ist eine Sie bedarf geringe Menge Sauerstoff nöthig, denn wenn man Weinbeeren unter Ouecksilber so ausdrückt, dass ihr Saft in Entstehung. einem mit Oueksilber gefüllten Gefäs in die Höhe steigt, so bildet sich in diesem keine Hefe, was aber sehr bald Statt findet, wenn man einige Blasen Luft oder Sauerstoff hinzutreten lässt. Wie der Sauerstoff wirkt, ist nicht mit Bestimmtheit ermittelt; höchst unwahrscheinlich ist es jedoch, dass er den Saamen zur Hefebildung der Flüssigkeit zuführe. Die Hefe, welche sich von selbst bildet, besteht aus einzelnen Kügelchen, selten bildet sich an dem einen Ende eines solchen ein zweites aus und dieses erreicht dann nie die Größe des ersten. Man Zwei Hesekann zwei Hefearten mit Bestimmtheit von einander un- arten: Oberterscheiden. Ober- und Unterhefe. Diese vermehrt sich bei einer Temperatur, welche +7° nicht übersteigen, aber nicht bis 6° sinken darf; sie ist das Gährungsmittel beim bairischen Bier. Jene findet sich am schönsten ausgebildet beim Weissbier, sie vermehrt sich bei ohngefähr + 25° und etwas darunter. Diese Vermehrung kann man auf sehr schöne Weise und besser wie bei irgend einer andern Pflanze unter dem Mikroskop studiren. In einem Malzauszug vertheilt man ein wenig Hefe, bringt einen Tropfen davon auf eine Glasplatte und bedeckt ihn mit einer kleineren dünnen Glasplatte. Wenn man die überschüssige Flüssigkeit weggenommen hat, kittet man die obere Glasplatte auf die untere vermittelst eines schmelzenden Gemenges von 2 Th. Colophonium und 1 Th. Wachs, welches man mit einer Stricknadel in die Fuge einträgt; durch die erhitzte Strickna-

selben.

zu ihrer

Vermehrung der Oberhefe.

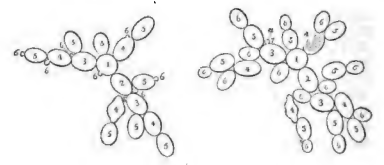
del vertheilt man den Kitt und bewirkt so einen vollkommen luftdichten Verschlus. Man legt alsdann die Glasplatte so, dass ein gut ausgebildetes Kügelchen im Fadenkreuz des Mikroskops sichtbar ist. Während die Temperatur am Tage + 19° war und in der Nacht nur etwas geringer, wurde folgende Vermehrung beobachtet:

d. 26/5 11 U. Ab.

d. 27/5 8U. Mg.

d. 27/5 3½ Uhr Ab.

d. 27/5 8 Uhr Abends.



d. 28/5 11 Uhr Morgens.

d. 29/5 8 Uhr Abends.

Die Oberhese Die Kügelchen und Zellen vermehren sich, bis sie eine bestimmte Größe erreicht haben, dann vergeht eine kurze Zeit, zuweilen 2 Stunden, ohne daß man irgend etwas beobachtet, darauf findet eine Ausbauchung an irgend einer Stelle der Wand Statt, die erst wie ein Pünktchen erscheint, nach und nach größer wird, bis zuletzt eine Zelle von der Größe der Mutterzelle entsteht. Innerhalb 6 Stunden war eine Zelle so fertig ausgebildet, daß sich an ihr eine neue ausbilden konnte, also ein selbstständiges Individuum vollständig entwickelt. Nach der Temperatur und der Natur der Flüssigkeit findet

eine Verschiedenheit in der Schnelligkeit des Wachsens Statt, in 3 Tagen waren aus einer Zelle 30 entstanden; am vierten nur noch eine mehr und die nächstfolgenden Pflanzenzellen Tage fand keine Vermehrung mehr Statt, unstreitig weil Alles aus der Flüssigkeit, was zur Vermehrung dienen konnte, aufgenommen war. Es hatten sich 6 Generationen gebildet und nur an der Mutterzelle hatte sich eine Zelle der siebenten Generation entwickelt. Entwickelung der folgenden Generation erfolgte an den Zellen der frühern nicht genau zur gleichen Zeit.\*) Die Zellen bestehen aus einer Haut, zunächst dieser ist eine gclatinöse Masse, in welcher hin und wieder dichtere Punkte zu beobachten sind. Die Mitte ist mit einer klaren Flüssigkeit angefüllt; man sieht nicht, dass einer Zelle Inhalt mit dem der andern in Verbindung steht und Ausdehnung beobachtet nicht, dass ein solch dichterer Punkt aus einer Zelle in die andere überginge, auch geht die Bildung einer neuen Zelle nicht von einem solchen dichtern Punkte aus. Die Vergrößerung geht wie bei allen Pflanzenzellen von Innen aus, so dass die Wand sich ausdehnt. Zuweilen ist die Lage einer sich entwickelnden Zelle so, dass sie eine andere abtrennt; die abgetrennte erleidet dabei oft keine Verletzung, zuweilen zerreisst ihre Wand und ein gelatinöser granulöser Inhalt fliesst aus. Beobachtet man die Hefe, wenn sie die gehörige Größe erreicht hat, noch länger, so findet man, dass sich der Inhalt der Zellen zu Kügelchen ausbildet. Häufig sieht man ein solches Kügelchen im Innern der Zelle sich rasch bewegen, ein Beweis, dass darin eine Flüssigkeit enthalten ist. Nach längerer Zeit ändert sich der ganze Inhalt der Zelle in Kügelchen um, die sich manchmal zusammenlegen, so dass die Wand der Zelle als eine ganz dünne Hülle, getrennt vom Inhalt, erscheint.

Die Unterhefe besteht aus einzelnen Kügelchen von den verschiedensten Dimensionen, man bemerkt fast nie,

\*) Die gleichen Generationen sind in der Zeichnung mit gleichen Zahlen bezeichnet.

wie alle

durch

der Zellwand, durch Knospenbildung.

Die Unterhefe vermehrt sich dass an irgend einer Stelle eines größern sich ein kleineres bildete, die kleinen sind stets in der Flüssigkeit vertheilt; sehr wahrscheinlich platzen die größern, der granulöse Inhalt tritt heraus und aus jedem Körnchen desselben bildet sich eine neue Zelle. Die Unterhefe würde sich demnach durch Sporen, die Oberhefe durch Knospen fortpflanzen. Bei einer Temperatur von 4-19°

vermehrt sich die Unterhefe wie die Oberhefe.

Wirkung von Sublimat.

Brechweinstein,

462. Substanzen, die giftig auf Pilze wirken, heben auch die Wirkung der Hefe auf, z. B. Sublimat u. a. Substanzen dieser Art. Flüssigkeiten dagegen, die heftig auf den thierischen Organismus wirken, z. B. Brechweinsteinlösung, in welcher sich, wenn sie eine Zeitlang steht. Pilze bilden, stören den Gährungsprocess nicht. Von diesen giftigen Substanzen reicht, wie überhaupt beim Tödten von Thieren und Pflanzen, eine sehr geringe Menge im Verhältniss zur Hese hin. Setzt man Jodlösung zur Hefe hinzu, so färbt sich der Inhalt der Zellen braun und zieht sich zusammen, die Wandung wird aber Zerdrückt man zwischen zwei Glasplatnicht gefärbt. ten mittelst eines Compressoriums die Hefekügelchen. so wird die Wand gewöhnlich an einer Stelle zersprengt und der Inhalt tritt heraus, was man bei Anwendung von Jod am besten beobachten kann.

Jod auf Hefe.

463. Während der Vermehrung der Hefe findet, wenn nur wenig Zucker in der Flüssigkeit war, keine Entwickelung von Kohlensäure Statt; wenn sich keine neue Zellen mehr bilden, beginnt sie. Ob die Hefe sich in einer Zuckerlösung bei der Gährung vermehrt, kann man unter dem Mikroskop wegen der Entwickelung von gasförmiger Kohlensäure an der Oberfläche der Zellen nicht ermitteln; eine Hefemenge, welche an 100 Th. Zucker zerlegt hatte, hatte höchstens ¼ an Gewicht zugenommen. Der Kohlenstoffgehalt (47,6 p. C.), war ungefähr derselbe geblieben, der Wasserstoffgehalt, (7,2 p. C.), hatte sich etwas vermehrt und der Stickstoffgehalt.

gehalt (5 p. C.) um die Hälfte vermindert und der Inhalt der Zellen war ganz granulös geworden.

Man könnte, um sich die Wirkung der Hefe zu erklären, davon ausgehen, dass vermöge der Lebenskraft, welche die Entwickelung derselben bewirkt und vermöge welcher sie sich das ihr dazu nöthige Material aneignet. eine schwache chemische Verwandtschaftskraft überwunden werden kann. Dieses ist jedoch nur dann möglich anzunehmen, wenn eins der Zersetzungsproducte eben dies Material ist; es ist ein solches aber weder Kohlensäure noch Alkohol. Uebrigens haben wir für diese Annahme keine weitere Analogie, denn wenn beim Verdauungsprocess Substanzen eine Zersetzung erleiden, so ist es nicht die Lebenskraft, welche dieselbe bewirkt. sondern es ist eine Substanz, die vom Magen ausgesondert wird und die auch außerhalb des Organismus auf dieselbe Weise thätig ist. Demnach ist es nach den bisherigen Resultaten am wahrscheinlichsten, dass die Hefe, ähnlich wie das Kupferoxyd das chlorsaure Kali in Sauerstoff und Chlorkalium, den Zucker in Kohlensäure und Alkohol zerlege. Bei der Gährung steigt die Temperatur der Flüssigkeit um mehrere Grade, berechnet auf die Quantität des zersetzten Zuckers, und eine große Menge Wärme wird verwandt, damit die Kohlensäure luftförmig werden kann, so dass also bei dieser Zersetzung eine sehr starke Wärmeentwickelung Statt findet, woraus hervorgeht, dass in der Kohlensäure und im Alkohol die Elemente des Zuckers viel inniger, also durch größere Verwandtschaft verbunden sind, als im Zucker. Die Hefe bewirkt, dass diese Verwandtschaftskraft thätig werden kann.

Lässt man verdünnten Alkohol und Oberhefe au der Lust stehen, — am leichtesten bewirkt man dies, wenn man Leinwand auf einen Rahmen spannt und auf einer mit Wasser stark verdünnten alkoholischen Flüssigkeit schwimmen lässt und auf der Leinwand Hese ausbreitet, — so findet sehr bald eine Essigsäurebildung Statt, wobei aber zugleich ein Pilz von anderer Form sich bildet, so

dass es ungewis ist, ob die Hese oder dieser Pilz die Verbindung des Sauerstoffs der Lust mit dem Alkohol bewirkt. Aehnliche chemische Processe werden durch viele organische Wesen bewirkt, dahin gehört die Zersetzung des Holzes durch den Holzschwamm, nicht unwahrscheinlich ist es, dass auf ähnliche Weise die Wurzeln der Pslanzen die Ueberreste der organischen Wesen des Bodens zerlegen. Bei der Hese ist dieser Zersetzungsprocess aber am klarsten.

Gruppe der Campher, des Phenols und der diesen verwandten Substanzen.

464. Eine Gruppe von Substanzen, welche in ihrer Zusammensetzung und ihren Verbindungen sich den Alkoholen ähnlich verhalten, kann man aus den beiden Campherarten, dem Phenol, Helenen, Menthen und Cedren bilden. Sie enthalten 2 Atome Sauerstoff, die darin wie in den Alkoholen sehr wahrscheinlich mit Wasserstoff verbunden sind, und in diesem Fall bestehen sie aus 2 Atomen Wasser und einem Kohlenwasserstoff. Aus allen, mit Ausnahme des Phenols, hat man diesen Kohlenwasserstoff darstellen können. Der größte Theil der Körper dieser Gruppe ist erst in neuester Zeit entdeckt und untersucht worden, so dafs man sie noch viel weniger kennt als die der Alkohole. Das Phenol liefert die zahlreichsten Verbindungen; auch die früher abgehandelte Spiräasäure mit ihren Verbindungen und Producten (s. p. 185. §. 205.) gehört dahin. Es ist sehr wahrscheinlich. dass der Kohlenwasserstoff des Phenols auch in der Pikrinsalpetersäure und im Anilin, einer ausgezeichneten organischen Basis, enthalten ist. Welche characterisirenden Verbindungen eine Substanz bilden muß. um zu dieser Gruppe gezählt zu werden, müssen spätere Untersuchungen ergeben. Das Cumin, welches eigentlich nach dem Benzin abzuhandeln war, ist hier wegen seines Vorkommens mit dem Cuminol im Römisch-Kiimmelöl aufgeführt, das Cumarin, weil es mit dem Kali Spiroylsäure giebt, nach dem Phenol. Das Anisöl und seine Oxydationsproducte gehören wahrscheinlich auch dieser Gruppe an.

465. Cymen. Das Römisch-Kümmelöl, Cuminol, Das Römischkommt im Saamen des römischen Kümmels (*Cuminum Cymi*-kümmelöl ist ein Gemenge num) fertig gebildet vor und scheint im Pericarpium enthal-von Cymen ten zu sein. Durch Destillation des Saamens mit Wasser und Cuminol. erhält man es daraus. Es ist gewöhnlich gelblich gefärbt von etwas beigemengtem Harz, bei 170° fängt es an zu kochen, die Temperatur steigt rasch bis 230°. Setzt man die Destillation nur bis 200° fort, so ist. was zurückbleibt, nur Cuminol und in die Vorlage geht Cymen mit Cuminol über.

Cymen.

Destillirt man das Uebergegangene über schmelzendes Kali, so wird von diesem 'das beigemengte Eigenschaften. Cuminol zurückgehalten und das Cymeu geht rein über. Es riecht nach Citronenöl, ist farblos, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, kocht bei 165°, sein spec. Gew. ist im flüssigen 0,861, im gasförmigen Zustande 4,69 (gefunden 4,7), es besteht aus 20C28H und 1 Maass Cymengas demnach aus 5 M. Kohlengas und 7 M. Wasserstoffgas. An der Luft verändert es sich nicht, durch Salpetersäure wird es zersetzt, indem eine in Wasser ziemlich lösliche, schwer krystallisirbare Säure sich bildet, die aber nicht Cuminsaure ist. Auch durch Chlor und Brom wird es zerlegt. indem Chlor und Bromwasserstoff entweichen.

466. Cymenschwefelsäure. Versetzt man Cymenschwerauchende Schwefelsäure unter Verhütung von Tem-. peraturerhöhung mit Cymen, so erhält man eine ei-genthümliche Säure, deren Barytsalz man nach gewöhnlicher Weise, indem man die Flüssigkeit gelinde erwärmt, darstellt. Aus der concentrirten Lösung scheidet es sich in perlmutterglänzenden Schuppen aus und besteht, bei 100° getrocknet, aus BaS+20C26HS2O.

Erwärmt man die saure Flüssigkeit bei der Sättigung mit kohlensaurer Baryterde nicht, so erhält man ein Barytsalz, welches aus BaS+40C54HS2O besteht: beide Salze, in Wasser gelöst, kann man ohne Zersetzung kochen; es ist also nur die an Wasser gebundene Säure, welche die Hälfte Cymen abgiebt. Die cymenschwefelsauren Salze sind sämmtlich in Wasser leicht löslich. Das Bleisalz der schwefelsauren Verbindung dieses Körpers, bei 120° getrocknet, besteht aus PbS+ 20C26HS2O; es enthält, so wie das Barytsalz, aus der wässerigen Auflösung krystallisirt, 2 Atome Wasser.

467. Destillirt man Campher mit wasserfreier Phosphor-Campber zer- 467. Destillirt man Campber mit wasserfreier Phosphor-legt in Cymen säure und rectificirt das Destillat zu wiederholten Ma-und Wasser. len über wasserfreie Phosphorsäure, so erhält man Cymen und Wasser (20C32H2O=20C28H und 4H2O). Es verhält sich also der Campher zum Cymen wie Alkohol zum Aetherin oder wie Wallrathalkohol (Aethal) zum Wallrathätherin (Ceten).

468. Campher. Im Campherbaum (Laurus Camphora)

Vorkommen des Camphers.

ist häufig im Holze der Campher in größeren Massen abgesondert, gewöhnlich kommt er jedoch in der ganzen Masse Darstellung, des Holzes vertheilt vor. Das Holz wird in Stücke zersägt, und in einem eisernen Kessel mit einem irdenen Helm, in welchem sich Reiser und Stroh befinden, mit Wasser destillirt; an diese setzt sich der Campher an. Dieser rohe Campher wird mit etwas Kalk oder Kreide und Kohle in flachen gläsernen Kolben sublimirt und bildet

Eigenschaften, dann eine in kleinere Stücke leicht zu zerbröckelnde, farblose, halbdurchsichtige Masse, welche nur etwas leichter als Wasser ist. In diesem ist er nur sehr unbedeutend löslich, von Alkohol und Aether wird er leicht aufgelöst, bei gewöhnlicher Temperatur ist er nur wenig flüchtig, sein Geruch aber so intensiv, dass er dessenungeachtet stark auf die Geruchsorgane wirkt; in verschlossenen Gefässen aufbewahrt, sublimirt er sich an die kälteren Theile derselben in bestimmbaren Krystallen.

Er schmilzt bei 175° und kocht bei 204°. Ein Atom Zusammen-Campher besteht aus 20C32H2O und 1 M. Camphergas aus 5 M. Kohlengas, 8 M. Wasserstoffgas, ½ M. Sauerstoffgas oder aus 1 M. Cymengas und 1 M. Wassergas.

setzung.

Setzt man Campher zu Brom, so bildet sich ein Campher und Brom. krystallisirter Körper 20C32H2O4Br; an der Luft entweicht das Brom sogleich.

469. Campholsäure. Leitet man mehrere Male über Kalikalk bei einer Temperatur von 300° - 400° Campherdampf (man kann dazu ein verschlossenes Rohr nehmen), zieht die Masse nachher mit kochendem Wasser aus und setzt zu der filtrirten Auflösung Säure im Ueberschuss hinzu, so scheidet sich eine weisse krystallinische Substanz, Campholsäure, aus, die man durch Auswaschen und Auflösen in einem Gemenge von Alkohol und Aether aus dieser Flüssigkeit krystallisirt erhalten kann. Sie schmilzt Eigenschaften, bei 80°, kocht bei 250°, ist unlöslich im Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Aether, sättigt die Basen vollkommen. Campholsaures Silberoxyd, welches man in weißen Flocken, und campholsaure Kalkerde, die man krystallinisch durch Fällung mit campholsaurem Ammoniak erhält, bestehen, bei 100° getrocknet, jenes aus Ag+20C34H3O, diese aus Ca+20C34H3O, die Krystalle enthalten 1 Atom Wasser. Die krystallisirte Säure besteht aus 20C36H4O, ihr spec. Gew. in Gas- Zusammenform beträgt 5,94 (gefunden 6,06). Sie ist demnach entstanden, indem 1 Atom Campher 2 Atome Wasser aufnahm, oder 1 M. Camphergas mit 1 M. Wassergas zu 1 M. Campholsäure sich verband.

Campholsäure.

Darstellung.

Salse,

470. Campholen. Destillirt man die Campholeäure Campholen. über wasserfreie Phosphorsäure, so erhält man eine Flüssigkeit, die bei 135° kocht und im gasförmigen Zustand ein spec. Gew. von 4,34 (gefunden 4,35) hat; sie besteht aus 18C 32H (Campholen) und hat sich wahrscheinlich gebildet, indem Wasser und Kohlenoxydgas sich entwickelten.

471. Campholon. Unterwirft man den camphol- Campholon

sauren Kalk der Destillation, so erhält man ein Oel, welches aus 19C34H1O (Campholon) besteht.

Camphron. Bildung,

472. Camphron. Campher, über schwach rothglühenden Kalk geleitet, wird zerlegt in Wasser und Camphron,  $30C44H1O:(1\frac{1}{2}\cdot(20C32H2O)-4H2O=30C44HO.$ 

Eigenschaften. Dieses ist farblos, dünnflüssig, leicht in Alkohol und Aether löslich und kocht bei 75°. Glüht der Kalk sehr stark, so erhält man außer gasförmigen Kohlenwasserstoffarten und Kohlenoxyd eine große Menge Naphtalin.

Campher-säure.

473. Camphersäure. Ein Theil rauchende Sal-Darstellung, petersäure löst 6 Th. Campher zu einer ölartigen Flüssigkeit auf, aus welcher durch Wasser der Campher unverändert abgeschieden wird. Destillirt man 1 Th. Campher mit 8 Th. concentrirter Salpetersäure und giesst die übergegangene Säure so oft zurück, als sich noch Stickstoffoxyd entwickelt, so krystallisirt die Camphersäure aus der erkalteten sauren Flüssigkeit heraus. Durch Abwaschen mit kaltem Wasser, Auflösen in kochendem und Erkalten des letztern erhält man sie in Krystallen. Eigenschaften. In kaltem Wasser ist sie sehr wenig, in 8 Th. kochen-

dem, in Aether und Alkohol sehr leicht löslich. Bei 63° schmilzt sie, und zerfällt, der Destillation unterworfen, in Wasser und wasserfreie Camphersäure. Die wasserhaltige besteht aus 10C14H3O+H, die wasserfreie aus 10C14H3O. Diese schmilzt bei 217° und kocht bei 270°, ist schwerer in Alkohol löslich als die wasserhaltige, aus einer heißen Lösung sondert sie sich in langen Krystallnadeln aus; sie löst sich auch nur sehr schwer in Wasser, mit letzterem einige Zeit gekocht, ändert sie sich in wasserhaltige Säure um, wie die sublimirte Milchsäure. Das spec. Gew. der wasserfreien Säure ist 1,194. Beide Säuren zeigen in ihrem Verhalten zu den Basen einige Verschiedenheit. Sättigt man eine kochende Auflösung der gewöhnlichen Säure mit kohlensaurem Am moniak, so erhält man ein in weißen Prismen krystallisirendes Salz, welches leicht in Wasser löslich ist, sauer reagirt und bei 100° getrocknet aus 2(NH3H)+H+ 3(10C14H3O) besteht. Das bei 100° fortgegangene Wasser beträgt 9 Atome. Salpetersaures Bleioxyd und schwefelsaures Kupferoxyd werden von diesem Salz gefällt. Stellt man auf dieselbe Weise das Salz der wasserfreien Säure dar, so erhält man eine neutrale Verbindung, NHºH+ 10C 14H 3O, welche Silberoxyd-, Kupferoxyd- und Bleioxydsalze nicht fällt.

474. Campherschwefelsäure. Setzt man in kleinen Mengen zu Nordhäuser rauchender Schwefelsäure Camphersäure, so löst sich diese auf und kann Darstellung, durch Zusatz von Wasser wieder daraus abgeschieden werden. Erhitzt man aber die Auflösung im Wasserbade, so findet Entwickelung von Kohlenoxyd Statt, und wenn die Einwirkung gehörig vollendet ist, so löst sich die Flüssigkeit vollkommen in Wasser auf. Mit kohlensaurem Baryt erhält man auf gewöhnliche Weise eine Auflösung von campherschwefelsaurer Baryterde, welche man nicht krystallisirt erhalten kann; das unter der Luftpumpe getrocknete Salz besteht aus Ba+9C14H3O +S20. Das Bleisalz, auf dieselbe Weise dargestellt, das Kalisalz, welches man krystallinisch erhält, und das Kalksalz haben eine analoge Zusammensetzung; die beiden letztern wurden durch Sättigung der Säure mit der Basis dargestellt. Die Säure erhält man, wenn man das Eigenschaften. Bleisalz mit Schwefelwasserstoff zerlegt; unter der Luftpumpe abgedampft krystallisirt sie mit 3 Atomen Wasser verbunden; stets aber zerlegt sich ein Theil derselben, indem Schwefelsäure frei wird. Die Bildung dieser Säure verdient noch eine nähere Untersuchung.

475. Borneen. Das frische Baldrianöl, welches man durch Destillation der Baldrianwurzel (Radix Valerianae) mit Wasser erhält, besteht wesentlich aus zwei Substanzen, Valerol und Borneen. Unterwirft man Darstellung, dieses Oel der Destillation und destillirt die ersten übergegangenen Mengen mit schmelzendem Kali, so oxydirt sich das Valerol unter Entwickelung von Wasserstoff

Campherschwefelsäure.

Salze,

zu Baldriansäure, welche vom Kali zurückgehalten wird, und ein farbloses Oel geht über. Durch wiederholte Rectification kann man dasselbe von einem darin aufgelösten campherartigen Körper, indem man nur die zuerst übergegangenen Mengen sammelt, rein erhalten. Es Eigenschaften ist leichter als Wasser, riecht wie Terpenthinöl, nur angenehmer, kocht constant bei 160°, absorbirt Chlorwasserstoff und verbindet sich damit zu einem krystallinischen Körper. Salpetersäure wirkt auf dasselbe stark zersetzend ein, der gewöhnliche Campher bildet sich dabei nicht. Mit Sauerstoff kann man es lange stehen lassen, ohne dass es sich damit verbindet; auf 8H enthält es 5C, das spec. Gew. des Borneengases beträgt 4,66 (gefunden 4,60), 1 Maass desselben enthält demnach 5 M. Kohlengas und 8 M. Wasserstoffgas.

Dieselbe Substanz fliesst aus den Einschnitten junger Bäume von *Dryobalanops Camphora* aus und ist unter dem Namen flüssiger Borneocampher bekannt.

Borneol.

476. Borneol. In dem Baldrianöl ist eine campherartige Substanz aufgelöst, in welche sich das Borneen sehr leicht umäudert, wenn man es eine Zeitlang mit einer Kalilösung stehen läfst. Durch Alkohol, worin Kali und Oel sich zusammen auflösen, wird die Bildung dieses Körpers noch mehr begünstigt, durch Wasser fällt man ihn aus der Flüssigkeit.

Borneo-(Sumatra-) Campher. Derselbe Körper kommt in den Höhlungen der Stämme alter Bäume von Dryobalanops Camphora vor und ist unter dem Namen Borneo- oder Sumatracampher bekannt. Man erhält ihn im Handel in kleinen Stücken, die aus weißen, durchsichtigen, zerreibbaren Krystallen be-

Eigenschaften, stehen, er riecht wie der gewöhnliche Campher, schwimmt auf Wasser, ist wenig darin löslich, sehr löslich in Alkohol und Aether, man erhält ihn in bestimmbaren Krystallen, er schmilzt bei 198°, kocht bei 212°. 1 Maass Zusammen- seines Gases besteht aus 5 M. Kohlengas, 9 M. Wasser-

Zusammensetzung.

stoffgas und ½ M. Sauerstoffgas, also aus 1 M. Borneolgas und 1 M. Wassergas, und 1 Atom aus 20C36H2O.

Unterwirft man ihn mit wasserfreier Phosphorsäure der Destillation, so geht Borneen über und Wasser bleibt, mit der Phosphorsäure verbunden, zurück.

477. Lässt man Borneol (Borneocampher) mit Sal-Bildung von petersäure von mittlerer Stärke kochen, so entwickeln sich röthliche Dämpfe und eine Flüssigkeit von ölartigem Ansehn schwimmt auf der Säure; aus dieser fällt von Borneol. Wasser weiße Flocken aus, welche gewöhnlicher Campher sind. Man erhält ihn gleichfalls, wenn man Baldrianöl, welches Borneol enthält, mit rauchender Salpetersäure behandelt und die Flüssigkeit mit kohlensaurem Natron sättigt. Auch durch Behandlung des Oels von Salvia offic., welches aus 24C40H2O besteht, mit Salpetersäure, erhält man Campher.

Campher durch Oxydation

- 478. Cumin. Destillirt man 6 Theile krystallisirte Cuminsäure mit 24 Th. Barythydrat, so erhält man kohlensaure Darstellung, Baryterde und Cumin und Wasser gehen über. Das Cumin, auf ähnliche Weise wie Benzin gereinigt, ist farblos, riecht Eigenschaften, dem Benzin ähnlich. Im Wasser ist es nicht, in Alkohol und Aether leicht löslich, es kocht constant bei 144° und destillirt unzersetzt über. Ein Atom Cumin besteht Zusammenaus 18C24H. Das spec. Gew. in Dampfform beträgt 4,12 (gefunden: 3,96); in 1 M. Cumingas ist demnach 4½ M. Kohlengas und 6 M. Wasserstoffgas enthalten.
- 479. Mit Salpetersäure giebt es eine vielleicht dem Ni- Verhalten trobenzid analoge Verbindung, die schwerer als Wasser Salpetersäure, ist, und mit Salpetersäure längere Zeit gekocht, eine eigenthümliche krystallinische Säure giebt.
- 480. Cuminschwefelsäure. Ein Theil Cumin löst Cuminschwesich, wenn man es eine Zeitlang mit 2 Th. rauchender Schwefelsäure stehen läßt, auf, mit Wasser versetzt, giebt die dunkelbraune Lösung eine farblose Flüssigkeit, welche, mit kohlensaurem Baryt in Ueberschufs versetzt, filtrirt und zur Krystallisation abgedampft, glänzende Krystalle von cumin-

felsäure.

schwefelsaurem Baryt giebt, ein anderes Nebenproduct bildet sich dabei nicht. Das Barytsalz ist leicht in Wasser, auch in Alkohol und Aether löslich, andere Salze werden dadurch nicht gefällt; bei 100° getrocknet besteht es aus BaS+18C22HS2O.

Caminol.

481. Cuminol. Setzt man, nachdem die Temperatur des Römisch-Kümmelöls bis 200° gestiegen war, die Destillation fort, so besteht das Uebergegangene nur aus Cuminol; destillirt man es bei Ausschluss der Luft. so geht es unverändert über; es ist farblos, besitzt den eigenthümlichen Geruch des Oels, schmeckt scharf brennend, kocht bei 220°. Ein Atom desselben besteht aus 20C24H2O und ein Maass Cuminolgas aus 5 M. Kohlengas, 6 M. Wasserstoffgas, 1 M. Sauerstoffgas, oder aus 1 M. Cumingas und 1 M. Wassergas, spec. Gew. desselben 5,094 (gefunden 5,24). 482. Cuminsäure. Bei der gewöhnlichen Tem-

peratur absorbirt das Cuminol den Sauerstoff der Luft,

Cuminsaure. Bildung.

rascher, wenn eine Basis gegenwärtig ist, indem es sich in Cuminsäure umändert; auch durch rauchende Salpetersäure bei Vermeidung von Hitze und durch feuchtes Chlor erhält man Krystalle von Cuminsäure. Am leich-Darstellung, testen erhält man diese Säure, wenn man auf schmelzendes Kali tropfenweis das Römisch-Kümmelöl fallen lässt; jeder Tropsen wird bei der Berührung mit Kali zuerst roth dann weiss. Wasserstoff entwickelt sich und das Cymen entweicht unzersetzt. Das Kalisalz löst man in Wasser auf und zur Flüssigkeit setzt man Salpetersäure in geringem Ueberschuss, wodurch die Säure sich in gelblichen Flocken ausscheidet, welche ausgewaschen und mit Wasser erwärmt wie ein Oel sich auf der Oberfläche desselben ansammelt; von etwa beigemengtem Harz kann man sie durch Destillation und Umkrystallisiren aus Eigenschaften Alkohol reinigen. Sie ist fast gar nicht in kaltem Was-

ser, nur wenig löslich in kochendem, leicht in Alkohol und Aether; beim Verdampfen einer solchen Auflösung bleibt sie in weißen, farblosen Tafeln zurück, sie

schmeckt sauer und riecht wanzenähnlich, schmilzt bei 92°, kocht jenseits 250°, lässt sich in langen Nadeln sublimiren. Ihr Silbersalz besteht aus Åg+20C22H3O, ihr Barytsalz, bei 100° getrocknet, aus Ba+20C22H3O und die krystallisirte Säure aus 20C24H4O; sie ist demnach Zusammender Benzoësäure ganz analog zusammengesetzt. Sie hat ungefähr dieselbe Verwandtschaft zu den Basen wie die Benzoësäure, ihre Salze kann man durch directe Verbindung mit den Basen und die schwerlöslichen auch durch doppelte Zersetzung darstellen, das Barytsalz in krystallinischen Blättern, das Silbersalz als käsigen Niederschlag und das Ammoniaksalz als eine krystallinische Masse, welche an der Luft matt wird, das Kalisalz ist zersliefslich. Den Cuminsäureäther erhält man auf ähn- Cuminsäureliche Weise wie den Benzoësäureäther, er ist eine farblose Flüssigkeit, riecht nach Aepfeln, kocht bei 240°, und verhält sich überhaupt dem Benzoëäther sehr ähnlich; er besteht aus 4C10HO+20C22H3O, das spec. Gew. seines Dampfes beträgt 6,583 (gefunden: 6,65), 1 Maass desselben enthält demnach 6 M. Kohlengas, 8 M. Wasserstoffgas, 1 M. Sauerstoffgas. Mit rauchender Salpetersäure giebt Cuminsäure eine der Benzoësalpetersäure ähnliche Verbindung.

setzung.

Salze.

äther.

483. Chlorcuminol. Leitet man Chlor zu Cuminol. so entweicht Chlorwasserstoff, und fährt man damit so lange fort als noch etwas Chlor aufgenommen wird, so erhält man eine gelbliche Flüssigkeit, schwerer als Wasser, die, der Destillation unterworfen, sich zersetzt, mit feuchter Luft in Berührung, noch schneller mit Wasser in Chlorwasserstoff und Cuminsäure zerfällt; sie besteht demnach aus 20C22H2Cl2O, ist also dem Chlorbenzoyl (s. oben p. 165 §. 186.) analog zusammengesetzt. wasserfreiem Alkohol giebt sie keinen Aether, auch mit Ammoniak keine Amidverbindung.

Chlor- ' cuminol.

484. Dem Chlor ähnlich verhält sich das Brom. Mit dem Bromcuminol. Ammoniak und mit rauchender Schwefelsäure scheint es ähnliche Verbindungen zu geben wie das Bittermandelöl.

Aus diesen Thatsachen folgt, dass sich das Cuminol und die Cuminsäure zum Cumin verhalten, wie die Benzoësäure und das Bittermandelöl zum Benzin. Das Cuminol besteht also aus 1 At. Cumin + 1 At. Ameisensäure weniger 1 At. Wasser (20C 24H 2O = 18C 24H + 2C 2H 30-2H1O) und die an Basen gebundene Cuminsäure aus 1 At. Cumin und 2 At. Kohlensäure, weniger 1 At. Wasser (20C22H3O = 18C24H + 2C4O - 2H1O).

Das feste Pfeffermünzöl setzt sich beim

Festes Pfeffermünzől.

Erkalten in gut bestimmbaren Krystallen aus dem flüssigen Oele ab, welches man durch Destillation der Mentha piperita mit Wasser erhält. Es ist wenig in Wasser, leicht in Alkohol und Aether löslich, schmilzt bei 34° und kocht bei 213°.5. Durch Destillation kann man es Zusammen- reinigen; es besteht aus 20C40H2O und hat im gasförmigen Zustande ein spec. Gew. von 5,455 (gefunden 5,62), ein Maass besteht demnach aus 5 Kohlengas, 10 Wasserstoffgas und & Sauerstoffgas oder aus 3 M. Menthengas und 1 M. Wassergas.

setzung.

486. Menthen. Setzt man in einer tubulirten Retorte Darstellung, zu dem festen Oel wasserfreie Phosphorsäure in kleinen Mengen, so bilden sich zwei Schichten, durch Destillation scheidet man die obere ab. Destillirt man diese noch einige Male mit wasserfreier Phosphorsäure, so erhält man das

Eigenschaften, Menthen klar und durchsichtig und dünnflüssig. Kalium verändert es nicht; in Alkohol und Aether ist es löslich, in Wasser unlöslich; es kocht bei 163°, und hat ein spec. Gew. von 0.851; es besteht aus 20C 36H. Das spec. Gew. im luftförmigen Zustande ist 4,835 (gefunden 4,95 und 4,935); 1 M. Menthengas besteht also aus 5 M. Kohlengas und 9 M. Wasserstoffgas.

Verhalten Schwefelsäure.

Reibt man 1 Th. des festen Pfeffermünzöls mit 2 Th. Schwefelsäure zusammen, so findet keine Einwirkung Statt; erhitzt man aber das Gemenge in einem Wasserbade, so trennt es sich in zwei Schichten, in eine dünnflüssige und eine dickslüssige. Behandelt man erstere zu wiederholten Malen mit Schwefelsäure, so besteht sie nur aus reinem Menthen, eine Menthenschwefelsäure bildet sich nicht dabei.

487. Setzt man zum schmelzenden Oel Phosphorchlorid in kleinen Stücken, so lange noch Chlorwasserstoff sich entwickelt, unterwirft die Masse der Destillation und setzt zum Destillat Wasser hinzu, so sondert sich ein · ölartiger gelber Körper aus, auf den man wiederholt, wie auf das feste Oel, Phosphorchlorid einwirken lässt. Von allem Wasser befreit, besteht er aus 20C34H2Cl. Durch weitere Einwirkung des Chlors auf das Oel erhält man verschiedene nicht krystallisirbare Producte, je nachdem man dasselbe im Sonnenlichte oder im Dunkeln einwirken läfst.

Chlormenthen.

488. Erwärmt man Salpetersäure mit Menthen, so findet eine heftige Einwirkung Statt; nach langer Einwirkung salpetersäure, erhält man eine ölartige, in Wasser und Alkohol lösliche Säure, die noch mehr untersucht zu werden verdient.

Menthen

489. Chlor wirkt gleichfalls stark auf Menthen ein. indem Chlorwasserstoff entweicht. Zuletzt erhält man einen ölartigen Körper, welcher aus 20C 25H11Cl2O.

490. Unterwirft man das rohe Cedernöl, welches

und Chlor.

aus dem virginischen Cedernholz dargestellt wird, der Destillation, so geht bei 282° das Meiste über. Das Destillat besteht aus einer festen und flüssigen Masse; durch Pressen zwischen Leinwand trennt man die flüssige und durch wiederholtes Auflösen der festen in Alkohol, worin die flüssige leichter löslich ist, erhält man die feste rein. Sie ist sehr wenig in Wasser, leichter in Alkohol löslich, aus letzterem krystallisirt sie beim Erkalten in seidenglänzenden Nadeln, die bei 74° schmelzen, bei 282° Sie besteht aus 32C52H2O, das spec. Gew. Zusammenderselben im gasförmigen Zustande beträgt 8,1 (gefunden 8.4). 1 M. des Dampfs besteht demnach aus 8 M. Kohlen-

stoffgas, 13 M. Wasserstoffgas, ½ M. Sauerstoffgas, oder aus

1 M. Cedrengas und 1 M. Wassergas.

Cedernöl.

setzung.

Cedren.

491. Cedren. Destillirt man das feste Oel wiederholt Darstellung. mit wasserfreier Phosphorsäure, so erhält man eine schwach gelbliche Flüssigkeit von 0,984 spec. Gew., die bei 248" kocht; sie besteht aus 32C 48H, ihr spec. Gew. im gasförmigen Zustande beträgt 7,5 (gefunden 7.9), 1 M. enthält demnach 8M. Kohlenstoffgas, 12M. Wasserstoffgas. Gegen Schwefelsäure und Phosphorchlorid verhält es sich wie das feste Pfeffermünzöl.

> Sucht man das flüssige Cedernöl durch wiederholte Destillation, indem man immer die zuerst übergehenden Mengen verwendet, rein zu erhalten, so gewinnt man zuletzt eine Flüssigkeit, die zwischen 264° und 268° kocht. welche die Zusammensetzung des Cedrens hat und demselben in seinen Eigenschaften ähnlich ist.

Helenen.

492. Helenen. Destillirt man Helenin, 15C 20H 2O, Darstellung, mit wasserfreier Phosphorsäure, so erhält man eine gelbe Flüssigkeit, die leichter ist als Wasser. Vermittelst rauchender Schwefelsäure und Wasser, durch Entwässern mit Chlorcalcium und wiederholtes Destilliren erhält man eine farblose Flüssigkeit, leichter als Wasser, Hele-Eigenschaften. nen, die bei 200° kocht, von rauchender Schwefelsäure

und rauchender kalter Salpetersäure nicht angegriffen wird; sie besteht aus 15C16H.

Helenin.

493. Das Helenin kommt in der Wurzel von Inula Darstellung, Helenium vor und zwar kann man schon mit blossen Augen Krystalle desselben in den Höhlungen der getrockneten Wurzel entdecken. Mit Alkohol kann man es am bequemsten aus der Wurzel ausziehen, und wenn man einen Ueberschuss des Alkohols durch Destillation entfernt hat, so setzen sich aus der Flüssigkeit beim Eigenschaften Erkalten Krystalle von Helenin ab, welche man durch Umkrystallisiren reinigt. Sie sind bestimmbar, farblos,

> leichter als Wasser, unlöslich in letzterem, sehr leicht löslich in Alkohol und Aether; bei 72° schmelzen sie

und zwischen 275°-280° kochen sie, wobei sie sich theilweis zersetzen. Kaustische Alkalien sind ohne Wirkung darauf, kalte Salpetersäure und Essigsäure lösen sie unverändert auf; sie bestehen aus 15C20H2O.

494. Versetzt man Helenin mit rauchender Schwefelsäure, so erhält man eine schwarze Masse ohne Entwickelung schwefelsäure. von schweflichter Säure. Nach der gewöhnlichen Methode kann man mit kohlensaurem Baryt ein lösliches Barytsalz erhalten, welches sich aber schon beim Abdampfen zersetzt, indem schwefelsaurer Baryt sich ausscheidet.

495. Lässt man in der Wärme Salpetersäure auf Helenin Helenin und wirken, so entwickeln sich reichlich rothe Dämpfe und Salpetersäure. ein harzähnlicher rother Körper bildet sich, welcher in Ammoniak leicht sich löst. Vielleicht ist er dem Nitrobenzid analog zusammengesetzt.

496. Kalt, selbst bei Unterstützung des Sonnenlichtes, Helenin und wirkt das Chlor nicht auf Helenin; im Wasserbade erhitzt, bildet sich, indem Chlorwasserstoff entweicht, eine klebrige Masse. Wenn dies nicht mehr Statt findet und man den Rückstand mit Alkohol kocht, so erhält man beim Erkalten der alkoholischen Flüssigkeit gelbe Flocken, welche aus 15C 20H 2O 4Cl bestehen. Erhitzt man diese Chlorverbindung mit Kalkerde, so erhält man außer Chlorwasserstoff eine große Quantität Naphtalin in krystallinischen Blättchen 15C 20H 2O 4Cl-4H4Cl- $4H2O = 15C12H \left(\frac{3 \cdot (20C16H)}{A}\right).$ 

Chlor.

497. Phenol. Destillirt man ein Gemenge von Spiroylsäure (Salicylsäure) mit Kalkerde oder auch mit Glaspulver, Darstellung so zerlegt sich erstere in Kohlensäure und ein fast farbspiroylsaurem loses Oel, Phenol, welches, wenn die angewandten SubKalk, stanzen vollkommen trocken waren und die Temperatur niedrig ist, fest wird. Auch wenn man spiroylsaures

Ammoniak der Destillation unterwirft, bildet sich kohlensaures Ammoniak und Phenol.

In größerer Menge kann man das Phenol sich ver-

aus dem

Steinkohlenöl. schaffen, wenn man das rectificirte Oel aus den Destillationsproducten der Steinkohlen, welches zwischen 150° bis 200° kocht, mit einer gesättigten Kalilösung versetzt und noch etwas gepulvertes Kali hinzufügt; das Oel erstarrt zu einer weichen, teigartigen, krystallinischen Masse. Setzt man zu dieser Wasser hinzu, so erhält man eine ölartige und wässerige Flüssigkeit. Trennt man diese von ersterer, sättigt sie mit Salzsäure, so scheidet sich ein ölartiger Körper aus und wenn man von diesem denjenigen Theil nimmt, welcher zwischen 1870-1880 kocht, und ihn einer niedrigen Temperatur aussetzt, so wird er fest. Erkaltet man ihn ganz langsam, so erhält man isolirte Krystalle, Phenol, von denen man die Flüssigkeit abtröpfeln lassen kann; sie sind farblos, nadel-Eigenschaften, förmig, schmelzen bei +35°, kochen zwischen 187°

-188°, ihr spec. Gew. ist 1,065, der Luft ausgesetzt zersließen sie sogleich, die kleinste Quantität Feuchtigkeit scheint hinreichend sie aufzulösen. Das Phenol löst sich wenig in Wasser, in Alkohol und Aether in jedem Verhältnis, einige Tropfen dieser Flüssigkeiten verhindern die Krystallisation desselben; es löst Schwefel und Jod auf, coagulirt das Eiweiss und wird von Essigsäure sehr leicht aufgelöst. Es besteht aus 12C12H2O und hat sich also aus der Spiroylsäure, 14C 12H 6O, gebildet,

Zusammensetzung,

Salze.

12H2O=14C12H6H-2C4O). Mit Kali, Natron, Barvterde und Bleioxvd kann man es verbinden, nicht mit dem Ammoniak, mit Kali zu einem weißen, in Wasser und in Alkohol löslichen, in Nadeln krystallisirenden Salze, welches sich auch unter Wasserstoffentwickelung bildet, wenn man Kalium auf das Phenol wirken lässt, unstreitig indem, wie beim Alkohol, ein Atom Wasser desselben zersetzt wird.

indem 2 At. Kohlensäure ausgeschieden wurden (120

498. Phenolschwefelsäure. Giefst man Schwefel. Phenolschwesäure auf Phenol, so lösen sich ohne Färbung diese Körper in jedem Verhältniss auf. Beim Ueberschuss von Schwefelsäure scheidet aus dieser Flüssigkeit Wasser kein Phenol mehr aus. dieses hat sich also vollständig mit der Schwefelsäure verbunden. Nach der gewöhnlichen Methode stellt man das Barytsalz dar, welches durch Abdampfen seiner Auflösung als krystallinische Masse erhalten und durch Auflösen in Alkohol gereinigt wird. Aus dem Barytsalz erhält man die Säure und zwar durch Verdampfen im luftleeren Raum als syrupsdicke Flüssigkeit. Das Barytsalz, bei 100° im luftleeren Raume getrocknet, besteht aus Ba+12C12H2O2S6O, das krystallisirte enthält 3 At. Wasser, wird das Salzstärker erhitzt, so erhält man Phenol.

499. Chlorphenolsäure (Chlorphenissäure). Chlorphenol-Durch Einwirkung von Chlor und Brom auf das Phenol erhält man drei neuc Säuren, wovon man die bei- Darstellung, den Chlorverbindungen am besten aus dem Steinkohlenöl selbst darstellt, indem man durch das Oel, welches zwischen 170°-190° kocht, Chlor leitet, bis die Masse fest wird; diese unterwirst man darauf der Destillation. Von dem übergegangenen Oel verwirft man die ersten und letzten Mengen und leitet in das Uebrige so lange Chlor hinein, bis man eine krystallinische teigige Masse erhält, die durch Pressen zwischen Fliesspapier vom anhängenden Oel gereinigt wird. Man kocht sie darauf mit verdünntem Ammoniak und aus der filtrirten Auflösung krystallisirt das wenig lösliche Ammoniaksalz heraus; dieses löst man wieder in Wasser und zerlegt es mit Salzsäure; die ausgeschiedene Chlorphenolsäure erhält man durch Destillation rein und weiß in seidenglänzenden Nadeln. Sie ist kaum in Wasser, in jedem Ver-Eigenschaften. hältnis in Alkohol und Aether löslich, schmilzt bei 44°, kocht bei 250° und destillirt unverändert über, sie hat einen sehr durchdringenden characteristischen Geruch. Das Kalksalz ist gallertartig und weiss, das Barytsalz krystallinisch, wenn es sich in einer heißen Lösung Ĭ. 1.

26

felsäure.

Salze.

bildet; bei 100° getrocknet, besteht es aus Ba+12C 4H6ClO und die krystallisirte Chlorphenolsäure aus 12C6H6Cl2O.

Das Oel, welches in der krystallinisch teigigen Masse eingemengt ist, enthält die andere Chlorverbindung (Chlorphenessäure), die von der Chlorphenolsäure durch in Wasser gelöstes kohlensaures Natron getrennt wird, welches sie nicht zerlegt, während das chlorphenolsaure Natron sich in Wasser auflöst. Mit Ammoniak verbindet sie sich, sie besteht wahrscheinlich aus 12C8H4Cl2O. Leitet man Chlor zu diesem Körper, so ändert er sich in die vorhergehende Verbindung um.

Bei der Einwirkung des Clors auf den Indigo bildet sich gleichfalls Chlorphenolsäure und noch eine andere ähnliche Säure, welche im krystallisirten Zustande aus 12C2H 10Cl 20 und deren Silbersalz aus Ag + 12C 10Cl 10 besteht, die also durch weitere Einwirkung des Chlors auf die Chlorphenolsäure sich gebildet hat. Da man diese Säuren auf diesem Wege zuerst dargestellt hat, so wird jene auch Chlorindoptensäure, diese gechlorte Chlorindoptensäure genannt.

Bromphenolsäure.

500. Bromphenolsäure (Bromphenissäure). Setzt man Brom zum Phenol hinzu, so entwickelt sich Bromwasserstoff in großer Menge; zuletzt unterstützt man die Einwirkung durch Wärme; beim Erkalten erhält man eine braune Masse, die man mit verdünntem Ammoniak kocht, die filtrirte Auflösung des Ammoniaksalzes fällt man mit Salzsäure und die ausgeschiedene Bromphenolsäure reinigt man durch Abwaschen und Destillation. Sie ist farblos und krystallisirt in Nadeln; sie ist etwas weniger in Alkohol und Aether löslich als die Chlorverbindung und destillirt unverändert über. Das Ammoniaksalz krystallisirt in Nadeln; es fällt die Lösungen verschiedener Metallsalze; aus einer concentrirten Lösung erhält man das Kalk- und Barytsalz in Nadeln krystallisirt. Die krystallisirte Bromphenolsäure besteht aus 12C 6H 6Br2O.

Phenolsalpetersäure.

501. Phenolsalpetersäure (Nitrophenessäure). Auf 10 Th. Steinkohlenöl, welches zwischen 160°-190° kocht, Darstellung, giesst man allmählig 12 Theile Salpetersäure. Man muss'eine

sehr große Schaale nehmen, denn es findet eine heftige Einwirkung Statt. Wenn diese aufgehört hat, entfernt man durch Wasser die freie Salpetersäure, kocht den Rückstand mit verdünntem Ammoniak und filtrirt rasch; aus der Flüssigkeit sondert sich eine braune feste Masse ab. die man mit kaltem Wasser abwäscht. Von 10 Th. Oel kann man bis gegen 4 Th. dieses Salzes erhalten. Ammoniaksalz löst man in kochendem Wasser, versetzt die Auflösung mit Salpetersäure und die beim Erkalten derselben sich ausscheidende krystallinische Säure reinigt man durch Auflösen in Alkohol und Krystallisiren. Die Krystalle sind bestimmbar, von gelblicher Farbe, ge-Eigenschaften, ruchlos, schmelzen bei 104°, kleine Mengen kann man destilliren, größere werden zersetzt mit schwacher Detonation. Sie ist fast unlöslich in kaltem, wenig in kochendem Wasser, leicht in Alkohol und Aether löslich. Gewöhnliche Schwefelsäure löst sie unverändert auf, Nordhäuser zersetzt sie. Chlor wirkt nicht darauf ein. Brom bildet mit ihr eine noch zu untersuchende Verbindung. Die Säure besteht aus 12C8H4N 10O (=12C Zusammen-12H2O+4N10O-4H2O). Das bei 100° getrocknete Kalisalz besteht aus K+12C6H4N9O; analog zusammengesetzt wurde auch das Barytsalz gefunden. Die Salze erhält man durch directe Verbindung der Basis mit der Säure: sie sind fast alle löslich in Wasser und krystallisirbar, gelb oder orangefarben, ihre Auflösungen färben die Gewebe intensiv gelb, stark erhitzt detoniren sie schwach. Das Barvt- und Kalisalz kann man in bestimmbaren Krystallen erhalten, die anderen in krystallinischen Nadeln, das Kalisalz enthält 1 At., das Barytsalz, dessen Krystalle ausgezeichnet schön sind, 5 At. Wasser. Das Kali- und Ammoniaksalz sind in Wasser sehr wenig löslich.

setzung,

Salze derselben.

502. Kocht man die Phenolsalpetersäure mit Sal- Pikrinsalpepetersäure, so ändert sie sich in Pikrinsalpetersäure um tersäure ent (s. I. Bd. 2. Abthlg. p. 195. §. 251), die man auch als Verbindung Nebenproduct bei der Darstellung der Phenolsalpeter-der Salpeter

säure mit der säure erhalten kann, wenn man die Mutterlauge von der Phenolsalpe-Krystallisation des phenolsalpetersauren Ammoniaks mit tersaure. Salpetersäure zersetzt und den Niederschlag mit Salpetersäure kocht; bei der weitern Reinigung verfährt man

wie bei der Phenolsalpetersäure.

Ueber das Phenol und stoff im Allgemeinen.

503. In seinen Verbindungen mit Basen, Schwefelsäure und in seinem Verhalten gegen Chlor und Brom Kohlenwasser-ist das Phenol dem Alkohol ähnlich. Die salpetersaure Verbindung dagegen besteht aus 12C6H4O2N+HN; diese ist demnach dadurch entstanden, dass der Kohlenwasserstoff des Phenols, 12C8H, sich mit der Salpetersäure zu einer der benzinschwefelsauren analogen Verbindung vereinigt hat, und die Pikrinsalpetersäure bildet sich, indem an diese Atomengruppe sich noch 1 Atom Salpetersäure anlegt und 1 At. Wasser austritt. Pikrinsalpetersäure gehört also offenbar zur Gruppe dieses Kohlenwasserstoffs, und wo diese Säure sich bildet, muss man versuchen, ob sich der Kohlenwasserstoff in den Substanzen, woraus sie entsteht, nachweisen lasse. So ist es von Wichtigkeit, ihn bei den Substanzen, die durch Zersetzung des Indigos und des Salicins entstehen. aufzusuchen, besonders da zwischen der Spirovlsäure und diesen Substanzen noch manche verbindende Kör-So verwandelt sich die Spiroylsäure, mit per stehen. rauchender Salpetersäure übergossen, in eine gelbe harzartige Masse, wäscht man diese zuerst mit kaltem Wasser aus und löst sie nachher in kochendem, so scheiden sich beim Erkalten der Lösung dünne gelbe Nadeln ab, welche Indigsäure sind, die durch Verbindung von 1 At. Spiroylsäure mit 1 At. Salpetersäure entstanden sind: 14C 10H2N10O (Indigsäure) = 14C12H6O (Spiroylsäure) +2N50-2H10. Dieselbe Säure wie die Pikrinsalpetersäure erhält man durch Behandeln des Indigs mit Sal-Auch in einer starken Basis, dem Anilin, petersäure. die durch Destillation von Indigo mit Kali erhalten wird, ist man durch die Zusammensetzung veranlasst, den Kohlenwasserstoff des Phenols anzunehmen. steht aus 12C14H2N, also aus 1 At. des Kohlenwasserstoffs und 1 At. Ammoniak. Dieselbe Basis kommt mit dem Phenol im rectificirten Steinkohlenöl vor.

Betrachtet man die Spiroylsäure als aus Kohlensäure und Phenol bestehend, worauf die früher angegebene Zerlegung der beiden Substanzen führt (s. p. 389. §. 497), so besteht die Spiräasäure aus 1 At. Phenol und 1 At. Ameisensäure weniger 1 At. Wasser, 14C12H4O (Spiräasäure) = 12C12H2O + 2C2H3O - 2H1O. (S. oben p. 185. §. 205.)

504. Cumarin. In den Tonkabohnen kommt das Cumarin. Cumarin in kleinen Krystallen vor und in sehr geringer Vorkommen, Menge in den Blumen von Melilotus officinalis. Das Cumarin zieht man aus den Tonkabohnen, welche man in kleine Scheiben zerschneidet, mit Alkohol von 0.85 aus. Die Flüssigkeit verdampft man bis zur Syrupsconsistenz und beim Erkalten sondert sich das Cumarin in kleinen gelben Prismen aus, die man durch Umkrystallisiren reinigt. Es ist farblos, von aromatischem Geruch und bren-Eigenschaften. nendem Geschmack, kaum löslich in kaltem Wasser, ziemlich in kochendem, bei 15° schmilzt es, bei 270° kocht es. Es löst sich ohne Veränderung in verdünnten Säuren auf, durch concentrirte Schwefelsäure wird es verkohlt, von einer Kalilösung wird es unzersetzt aufgenommen, indem es sich mit dem Kali zu verbinden scheint, es besteht aus 18C14H4O. Chlor und Brom wirken darauf ein, indem sie weiße krystallinische Verbindungen bilden; Jod, in Alkohol gelöst, ändert es in eine grüne krystallisirte Substanz um.

505. Cumarsäure. Kocht man Cumarin mit einer Cumarsäure. concentrirten Kalilösung, so entwickelt sich Wasserstoff, Darstellung, löst man das Product in Wasser auf und versetzt die Flüssigkeit mit einer Säure, so sondert sich die Cumarsäure in durchsichtigen Blättchen aus, sie löst sich in Eigenschaften. kochendem Wasser auf und krystallisirt daraus beim Erkalten. Die Krystalle bestehen aus 18C16H6O und das Silbersalz aus Äg+18C14H5O. Das Cumarin hat folglich 1 At. Sauerstoff aufgenommen.

Spiroylsäure.

506. Spiroylsäure. Trägt man nach und nach Cumarin in schmelzendes Kalihydrat, so entwickelt sich zuerst reines Wasserstoffgas lund nachher ein brennbares Gas von aromatischem Geruch. Wenn die Masse sich entfärbt hat und erkaltet ist, löst man sie in Wasser auf und versetzt sie mit Salzsäure; man erhält dann kleine krystallinische Nadeln, welche aus 14C 12H 6O bestehen und Spiroylsäure (Salicylsäure) sind (s. oben p. 186. §. 207).

Nitrocumarid.

507. Nitrocumarid. Trägt man Cumarin in der Kälte in rauchende Salpetersäure ein, so löst es sich ohne Gasentwickelung gleich darin auf. Durch Zusatz von viel Wasser scheidet sich eine flockige weiße Masse aus, welche in kochendem Alkohol löslich ist und beim Erkalten in kleinen weissen Nadeln herauskrystallisirt, sie besteht aus 18C12H8O2N (= 18C14H4O + 2N5O - 2HO).

Kocht man das Cumarin so lange mit Salpetersäure, bis sich keine rothen Dämpfe mehr entwickeln, so setzt die gehörig abgedampfte Flüssigkeit, nachdem man sie mit Wasser vermischt hat, gelblich krystallinische Blätter ab. welche Pikrinsalpetersäure sind.

Cumarin hau Antimon-

508. Erhitzt man Cumarin mit einer Auflösung von Antimonsuperchlorid in Chlorwasserstoffsäure, so sonsuperchlorid dert sich eine krystallinische gelbliche Substanz aus, welche vielleicht eine Verbindung von Antimonsuperchlorid mit Chlorcumarin ist.

Anisöl, Fenchelöl. Sternanisöl.

509. Das Anisöl, Fenchelöl und Sternanisöl enthalten neben einem flüssigen Körper eine feste Substanz, welche bei einer niedrigen Temperatur krystallinisch sich ausscheidet und in diesen drei Oelen dieselbe ist. Anisöl enthält mehr als 4 davon; durch Auspressen zwischen Löschpapier, wiederholtes Auflösen in Alkohol und Herauskrystallisiren erhält man sie rein, farblos und in großen dünnen Blättern krystallisirt. Sie ist fast so schwer als Wasser, riecht schwächer wie Anisöl, schmilzt bei + 18° und kocht constant bei 222°, wobei sie eine geringe Veränderung erleidet, sie besteht aus 20C 24H2O. Der Luft längere Zeit im festen Zustande ausgesezt erleidet sie keine Veränderung, im flüssigen verharzt sie erst nach langer Zeit.

510. Anisoïn. Setzt man 3 Theile Schwefelsäure zu 2 Theilen festen Oels, so ändert es sich in einen harzähnlichen Körper um, aus welchem man durch Waschen mit Wasser und Destillation das Anisoïn in geringer Menge Es schmilzt bei 100°, ist schwerer als rein erhält. Wasser, unlöslich in diesem, schwer löslich in Alkohol, löslicher in Aether. Aus letzterer Auflösung setzt es sich in kleinen krystallinischen Nadeln ab. Phosphorsaure, Zinnchlorid und Antimonchlorür bewirken die Bildung dieser Verbindung; sie besteht aus 20C24H2O, ist also mit dem festen Anisöl gleich zusammengesetzt.

Anisoin.

511. Bromanisol. Setzt man allmählig Brom zum fe- Bromanisol. sten Oel, so findet eine starke Erwärmung Statt und Bromwasserstoff entwickelt sich: löst man den Rückstand in kochendem Aether auf, so erhält man beim Erkalten der Lösung Krystalle, die man durch Auspressen zwischen Löschpapier von beigemengtem Oel trennt und von Neuem vermittelst Aether krystallisiren lässt. Sie bestehen aus 20C 18H 2O 6Br. Bis etwas über 100° erhitzt, fangen sie an sich zu zersetzen.

512. Chlor wirkt auf das Oel noch stärker ein, indem Verhalten des Chlorwasserstoff entweicht, und je länger die Einwirkung des Chlors dauert, um so reicher wird der Rückstand an Chlor. Doch ist es bisher noch nicht gelungen, aus den Producten, die weder durch Krystallisation noch durch Destillation rein zu erhalten sind, bestimmte Verbindungen darzustellen. Chlorwasserstoff wird vom Chlorwasser-Anisöl absorbirt, die Verbindung besteht aus 20C24H 20+2H2Cl

Anisöls Chlor

stoff.

513. Anis säure. Lässt man Salpetersäure von 1,2 Anissäure. spec. Gew. auf Anisöl einwirken, zuletzt mit Unterstützung Darstellung, von Wärme, so erhält man eine gelbe harzartige Substanz und aus der erkalteten Flüssigkeit scheidet sich die Anissäure in schönen Nadeln aus, durch Abwaschen und

Eigenschaften, Sublimation erhält man sie farblos und rein. Sie ist wenig in kaltem, mehr in kochendem Wasser, leicht in Alkohol und Aether löslich, erhitzt, verslüchtigt sie sich, ohne sich zu zersetzen, mit Alkalien und Erden bildet sie in Wasser lösliche, krystallisirbare Salze, mit Bleioxyd, Silberoxyd und mehreren anderen Metalloxy-Salze, den schwerlösliche, krystallinische, welche aus einer heißen Auflösung beim Erhalten in Schuppen sich aussondern. Das Ammoniaksalz giebt im luftleeren Raum bei 100° wie das benzoësaure sein Ammoniak ab. Das

> Silbersalz, bei 120° getrocknet, besteht aus Ag + 16C 12H5O, das Bleisalz hält bei dieser Temperatur 1 At. Wasser zurück und besteht aus Pb + 16C14H6O. Die krystallisirte Säure besteht aus 16C14H6O und der Aether, den man auf ähnliche Weise wie den Benzoëäther erhält, aus 4C10H1O+16C12H5O.

514. Anissalpetersäure. Versetzt man das feste

Anisöl mit Salpetersäure von 1,3 spec. Gew., so findet eine heftige Einwirkung Statt, zuletzt unterstützt man

Anissalpetersäure.

setzung.

diese durch Wärme, bis alles aufgelöst ist. Die saure Flüssigkeit versetzt man mit Wasser, wodurch die Anissalpetersäure ausgeschieden wird, die man mit Wasser auswäscht, mit Ammoniak verbindet, und aus der Auflösung des krystallisirten Ammoniaksalzes scheidet man Eigenschaften, sie durch Zusatz einer Säure aus. Sie ist sehr schwer in Wasser löslich, in Alkohol und Aether löslicher, aus der alkoholischen Auflösung sondert sie sich beim Erkalten krystallinisch aus. Erbitzt, schmilzt sie bei 185°. stärker erhitzt, zersetzt sie sich, und wenn man das Rohr, worin man sie zersetzt, kurz über der Stelle, wo sie liegt, bis zum Rothglühen erhitzt, unter Verpuffen. Mit den Alkalien bildet sie in Wasser leicht lösliche, mit den alkalischen Erden schwer lösliche. mit Bleioxyd und Silberoxyd unlösliche Salze. Silbersalz, bei 120° getrocknet, besteht aus Ag+ 16C10H2N9O und die krystallisirte Säure aus 16C12H 2N10O, sie ist also der Benzoësalpetersäure analog zu-

Salze.

sammengesetzt. Anissalpetersäureäther ist ein fester krystallisirter Körper, den man auf ähnliche Weise erhält, wie den Benzoësalpetersäureäther.

515. Kocht man diese Säure noch eine Zeitlang mit Sal- Einwirkung petersäure, so erhält man beim Erkalten der Auflösung eine der Salpeterneue Säure in kleinen Prismen, welche man durch Waschen salpetersäure. mit Wasser und Auflösen in Alkohol, woraus sie beim Erkalten in feinen weißen Nadeln krystallisirt, reinigt. In Wasser ist sie fast unlöslich, in heißem Aether und Alkohol leichter löslich: sie schmilzt bei 172° - 180°. kleine Mengen davon lassen sich unzersetzt sublimiren. Chlor und Brom äußern keine Wirkung darauf. Es ist sehr wahrscheinlich, dass die Säure aus 16C 10H 4N 14O besteht, also dadurch entstanden ist, dass 2 At. Salpetersäure sich mit 1 At. Anissäure verbunden haben und 2 At. Wasser ausgetreten sind. Das Ammoniaksalz krystallisirt in Nadeln, die zu Kugeln zusammengruppirt sind. die Auflösung desselben giebt mit denen der alkalischen Erden krystallinische Niederschläge.

516. Chloranissäure. Leitet man über Anissäure Chloranis Chlor, so entwickelt sich Chlorwasserstoff und man erhält eine neue Säure, die man durch Auflösen in Alkohol und Krystallisiren daraus rein erhält, sie ist farblos, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Aether, sie schmilzt bei 180° und sublimirt in bestimmbaren nadelförmigen Krystallen. Das Baryt-, Strontian- und Kalksalz sind krystallinisch. Es ist sehr wahrscheinlich, dass die Säure aus 16C12H2Cl6O besteht.

217. Bromanissäure. Brom verhält sich ganz ähnlich Bromaniswie Chlor gegen die Anissäure; auch hat die Bromanissäure und ihre Salze dieselben Eigenschaften wie Chloranissäure und ihre Salze. Sie schmilzt bei 205°. Wenn man auf dieselbe Weise Brom und Chlor auf Anissalpetersäure wirken lässt, so erhält man zwei neue Säuren, welche in ihren Eigenschaften einander so wie den vorhergehenden ähnlich sind. Die Bromanissalpetersäure schmilzt bei 175°—180°, Chlor- und die Chloranissalpetersäure bei 170°; beide sind sublimir- petersäure.

saure.

bar. Im krystallisirten Zustande besteht erstere wahrscheinlich aus 16C 10H 2Br 2N 10O, letztere aus 16C 10H 2Cl2N 10O.

Anisăl und rauchende (Nitranisid).

518. Lässt man rauchende Salpetersäure auf das feste Anisöl wirken, so erhält man bisweilen eine gelbe Salpetersaure harzartige Substanz, die bei 100° schmilzt, der Destillation unterworfen, sich zerlegt, mit einer concentrirten Kalilösung gekocht. Ammoniak entwickelt, indem eine schwarze Säure mit dem Kali sich verbindet. gelbe harzartige Substanz ist unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln und daher schwer rein zu erhalten. Vielleicht besteht sie aus 20C 20H 4N 10O.

Anisol.

519. Anisol. Unterwirft man ein Gemenge von Kalkhydrat und Anissäure der Destillation, so erhält man eine farblose Flüssigkeit von angenehmen aromatischem Geruch, die ienseits 150° kocht, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether ist. Mit Brom und Jod giebt sie krystallisirte flüchtige Verbindungen, auch mit Salpetersäure bildet sie ein' krystallisirtes Product und mit Nordhäuser Schwefelsäure eine eigenthümliche Säure.

Fenchelöl.

520. Das Oel des bittern Fenchel besteht aus einer flüchtigen und einer weniger flüchtigen Substanz. Diese ist identisch mit dem festen Anisöl, jene zeichnet sich besonders dadurch aus, dass, wenn man Stickstoffoxyd hineinleitet und, nachdem sie sich getrübt hat, Alkohol von 0,8 hinzusetzt, eine weiße, seidenglänzende Substanz sich ausscheidet, welche in Alkohol nur wenig, in Aether mehr löslich ist; sie besteht aus 15C24H4N4O, also aus einer Verbindung von Stickstoffoxyd mit einem dem Terpenthinöl isomeren Kohlenwasserstoff, welcher auch den flüchtigen Bestandtheil des Oeles ausmacht, soweit man aus der Untersuchung desselben, der nicht vollständig zu reinigen war, schließen darf.

Esdragonöl.

Das Esdragonöl erhält man durch Destillation von Esdragonblättern (Artemisia Dracunculus) mit Wasser. Auch aus dem käuflichen Oele kann man leicht

reines erhalten: man unterwirft das Oel der Destillation, der größte Theil geht bei 206° über, diesen unterwirft man so lange der Rectification, bis der Kochpunkt des Oels constant ist; es ist farblos, schmeckt und riecht wie das rohe Oel, hat ein spec. Gew. von 0,945, ist in allen Verhältnissen in Aether und in einem gleichen Maass heissen Alkohol löslich. An der Luft verändert es sich nicht, eben so wenig durch Einwirkung von Kali. Es ist wie das Anisöl zusammengesetzt. Behandelt man dieses Oel auf ähnliche Weise wie das Anisöl, so erhält man Anissäure und Anissalpetersäure.

522. Eine Zeitlang hielt man die Säuren aus dem Esdra- Esdragongonöl und Anisöl für verschieden, es scheint aber keinem Zweifel unterworfen zu sein, dass sie identisch sind, was, = Anissaure. wie zu erwarten steht, durch neuere Untersuchungen ausser allen Zweisel gesetzt werden wird.

Gruppe des Naphtalins und Paranaphtalins.

523. Naphtalin. Fast aus allen vegetabilischen Naphtalin. und animalischen Substanzen, welche Kohlenstoff und Wasserstoff enthalten, kann man, wenn man sie einer sehr hohen Temperatur aussetzt, Naphtalin erhalten. Unterwirft man diese auf gewöhnliche Weise der Destillation bei einer langsam steigenden Hitze, so bleibt, wie ich nachher weitläufiger anführen werde, Kohle zurück, eine wässerige und ölartige Flüssigkeit verdichtet sich in der Vorlage, und verschiedene Gasarten entwickeln sich; Naphtalin bildet sich nicht dabei. Lässt man aber die ölartige Flüssigkeit durch ein stark glühendes eisernes Rohr, am besten durch einen Flintenlauf und die die Zerlegung bei dieser hohen Temperatur gebildeten Verbindungen darauf durch ein kaltes Rohr streichen, so setzen sich in diesem schöne Krystalle von Naphtalin an. Im Holztheer, im Steinkohlentheer und im thierischen Theer ist daher gewöhnlich kein Naphtalin enthalten; doch kann man die Destillation.

Bildung.

so leiten, dass sie Naphtalin enthalten, wenn man näm-

lich die Retorte so tief in's Feuer hineinlegt, dass ein Theil des Halses derselben bis zum Weissglühen erhitzt wird, so dass also die Verbindungen, welche aus den in der Retorte befindlichen Substanzen sich entwickeln, bei ihrem Durchgange durch den Hals ebenso zerlegt werden, wie in einem stark erhitzten Rohre. Im Steinkohlentheer, welchen man bei der Darstellung des Leuchtgases gewinnt, ist Naphtalin enthalten, weil die aus den Steinkohlen durch Destillation entwickelten Verbindungen zuweilen mit einem Theil des Destillationsapparates, welcher bis zu der zur Naphtalinbildung nöthigen Temperatur erhitzt worden ist, in Berührung kommen. derselben Ursache bildet sich Naphtalin bei der Kienrussdarstellung, ja es kann bei jedem unvollkommenen Verbrennungsprocesse gebildet werden. Aus dem Kienruss kann man, indem man ihn in einer Retorte erhitzt. das darin enthaltene Naphtalin ausscheiden. testen erhält man es, wenn man Steinkohlentheer einer langsamen Destillation unterwirft; am Ende derselben sublimirt es als eine krystallinische Masse. In größerer Menge erhält man es jedoch, wenn man Steinkohlentheer der Destillation unterwirft und das Product derselben oder das käufliche Steinkohlenöl destillirt und bei 200° die Destillation abbricht; der Rückstand erstarrt zu einer festen krystallinischen Masse, die man zerstöfst, mit kaltem Alkohol abwäscht und dann in kochendem Alkohol auflöst; aus der erkalteten Auflösung erhält man das Naphtalin rein in farblosen Krystallen.

Darstellung desselben.

Naphtalin bildet sich auch bei Benzoësäure.

Naphtalin bildet sich außerdem noch, wenn ein entwässertes benzoësaures Salz, zum Beispiel benzoësaure Zersetzung Kalkerde, Ca+14C10H3O, einer erhöhten Temperatur ausgesetzt wird. Die Verwandtschaft der Kalkerde zur Kohlensäure bewirkt, dass der Sauerstoff der Säure sich mit einem Theil Kohlenstoffgas derselben verbindet, und der übrige Kohlenstoff vereinigt sich mit dem Wasserstoff zu Naphthalin welches übergeht: 14C 10H 30=1+C

30 und 12½C 10H (12½C:10H::5C:4H) bei der Destillation der benzoësauren Kalkerde erhält man es zugleich mit Carbobenzid (s. ob. p. 154). Diese Darstellung ist ein klarer Beweis, dass Naphtalin durch Zersetzung bei einer erhöhten Temperatur gebildet werden kann.

Das Naphtalin schmilzt bei 79°, kocht bei 212°, Eigenschaften, zeichnet sich durch einen eigenthümlichen Geruch aus, welcher dem des Flieders am ähnlichsten ist: im Wasser ist es unlöslich, in heißem Alkohol und Aether sehr leicht löslich, in kaltem Alkohol dagegen nur sehr wenig.

Aus dem Verhältniss, wie es sich mit Chlor und Zusammen-Salpetersäure verbindet, folgt, daß 1 At. Naphtalin aus 20C16H bestehe, das spec. Gew. des Naphtalingases Naphtalins. beträgt 4,427; in 1 M. Maass desselben ist demnach 5 M. Kohlengas und 4 M. Wasserstoffgas enthalten; so dass also wie beim Benzin, Alkohol und vielen andern Körpern dieser Art. in einem Maass nur 1 so viel Atome enthalten sind als in 1 Maafs Sauerstoff.

setzung

524. Man kann durch die Einwirkung des Chlors Chlor und und des Broms auf das Naphtalin, und durch die Behandlung der dadurch erhaltenen Substanzen, eine große Anzahl von Verbindungen darstellen, welche ich wegen der Mannigfaltigkeit der Bildungen und Zersetzungen anführen werde. Das Chlor verbindet sich direct in zwei Verhältnissen mit dem Naphtalin. Die Verbindung, welche auf 1 M. Naphtalingas 1 M. Chlorgas enthält, kann man Naphtalinchlorür, die, welche 2 M. Chlorgas enthält, Naphtalinchlorid nennen; beide zersetzen sich durch Erwärmung, indem Chlorwasserstoffsäure austritt, und liefern dadurch zwei neue Verbindungen. Vielleicht giebt es noch zwei andere: in der einen derselben sind mit 1 M. Naphtalingas 4 M., in der anderen 6 M. Chlorgas verbunden. Die erstere kann man Naphtalinhyperchlorür, und die zweite Naphtalinhyperchlorid nennen; von diesen kennt man bisher nur Verbindungen, welche entstehen,

wenn ein Theil des Chlors mit Wasserstoff als Chlorwasserstoffsäure sich daraus ausgeschieden hat.

Naphtalinchlorür. 525. Naphtalinchlorür, 20C16H4Cl. Man erhält diese Verbindung, wenn man so lange zu Naphtalin Chlor leitet, bis aus dem ölartigen Körper, welcher sich gebildet hatte, eine feste Substanz, Naphtalinchlorid, sich absetzt. Die Flüssigkeit, das Naphtalinchlorür, sucht man durch Auslösen in Aether, und durch theilweises Verdampfen und Erkalten vom Naphtalinchlorid, welches wenig im Aether löslich ist, und vom Naphtalin zu trennen. Es ist ein ölartiger, gelblich gefärbter Körper, welcher im Alkohol und in allen Verhältnissen im Aether löslich ist.

Naphtalidchlorür. 526. Naphtalidchlorür, 20C14H2Cl(=20C16H4Cl - 2H2Cl). Destillirt man Naphtalinchlorür zu wiederholten Malen, so entwickelt sich bei jeder Destillation Chlorwasserstoffsäure wie beim Chlorbenzin. Destillirt man es über Kali, so bildet sich Chlorkalium und Wasser, und eine klare farblose Flüssigkeit, Naphtalidchlorür, welche, ohne zersetzt zu werden, sich destilliren läst, geht über; sie wird gebildet, indem die Hälfte des Chlors mit der nöthigen Menge Wasserstoff sich verbindet und als Chlorwasserstoff aus der Verbindung austritt.

Naphtalinchlorid. 527. Naphtalin chlori d, 20C16H8Cl. Leitet man zu Naphtalin so lange Chlor, als noch etwas aufgenommen wird, und erhitzt das Naphtalin und Naphtalinchlorür nur sehr schwach, und zwar so, daß stets eine flüssige Oberfläche vorhanden ist, worauf das Chlor einwirken kann, so bildet sich Naphtalinchlorid, welches man, nachdem man zuerst mit Aether das beigemengte Naphtalinchlorür davon getrennt hat, heiß in Aether auflöst, und dann aus der Auflösung krystallisiren läßt. Es ist weiß und pulverförmig, sehr wenig in Alkohol löslich, schmilzt bei 160°.

Naphtalidchlorid. 528. Naphtalidchlorid, 20C12H4Cl(=20C16H8Cl-4H4Cl). Destillirt man Naphtalinchlorid, so ent-

wickelt sich Chlorwasserstoffsäure, und ein ölartiger Körper, welcher beim Erkalten zu einer krystallinischen Masse erstarrt, geht über; destillirt man diesen noch einmal, presst die erhaltenen Krystalle zwischen Löschpa-pier, löst sie in Alkohol auf und lässt die Auslösung in einem erkaltenden Gemisch krystallisiren, so erhält man die Verbindung rein und in gut bestimmbaren Krystallen. Sie schmilzt bei 44°, und läst sich, ohne zersetzt zu werden, destilliren. Salpetersäure und Schwefelsäure wirken nicht darauf; eben so wenig Kali, selbst wenn die Auflösung sehr concentrirt ist. Die Verbindung hat sich auf ähnliche Weise wie das Naphtalidchlorür gebil-Von dieser Verbindung scheint durch ihre physikalischen Eigenschaften ein Körper, welcher ganz die-selbe Zusammensetzung hat, verschieden zu sein, den man erhält, wenn man Naphtalinchlorid mit einer Auflösung von Kali in Alkohol kocht; die wesentliche Verschiedenheit besteht im Schmelzpunkt, welcher bei dieser Verbindung bei 18-20° eintritt.

529. Naphtalidsesquichlorid, 20C 10H 6Cl (= 20C Naphtalidses-16H 12Cl — 6H 6Cl). Lässt man auf Naphtalinchlorür bei quichlorid. einer Temperatur von ungefähr 140° concentrirte Schwefelsäure einwirken, so sondert sich auf der Oberfläche der braunen Flüssigkeit, die eine eigenthümliche Säure aufgelöst enthält, ein klarer, ölartiger Körper aus, der beim Erkalten zu einer wachsartigen Masse erstarrt. Er ist unlöslich im Wasser, leicht löslich in Weingeist, aus welchem er in biegsamen Nadeln, die geschmack- und geruchlos sind, herauskrystallisirt; sie schmelzen bei 74°, die Flüssigkeit kocht bei 200° und destillirt unverändert über; von einer alkoholischen Kaliauflösung werden sie gelöst, ohne Veränderung zu erleiden; sie bestehen aus 20C 10H 6CL

530. Naphtalidhyperchlorür, 20C8H8Cl (=20C Naphtalid-16H16Cl-8H8Cl). Wenn man über Naphtalin oder über hyperchlorür. die vier zuerst angeführten Verbindungen so lange Chlor leitet, als noch eine Einwirkung Statt findet, indem man

die Temperatur bis zum Kochpunkt der gebildeten Verbindungen steigert, so findet dabei fortwährend eine Entwickelung von Chlorwasserstoff Statt. Man unterbricht die Zuleitung, wenn die flüssige Masse, nachdem man sie etwas hat erkalten lassen, sogleich erstarrt, löst sie in kochendem Alkohol auf, und läst sie herauskrystallisiren; dieses wiederholt man mehrere Male. Die Verbindung ist weiß, geruch- und geschmacklos, etwas löslicher in Alkohol und Aether als das Naphtalidhyperchlorid, schmilzt bei 126°, läst sich, ohne zersetzt zu werden, verstüchtigen, und wird von kochenden Säuren nicht angegriffen, eben so wenig vom Kali.

Naphtalidhyperchlorid.

531. Naphtalidhyperchlorid, 20C 12H20Cl(=20C 16H 24Cl-4H 4Cl). Man kann diese Verbindung erhalten, wenn man, nachdem die Bildung von Naphtalinchlorid erfolgt ist, indem man es erwärmt, Chlor hinzuleitet. Durch Einwirkung des Chlors auf Naphtalin erhält man wahrscheinlich kein Naphtalinhyperchlorid und Naphtalinhyperchlorür, weil die Temperatur, welche zur Bildung dieser Verbindungen nothwendig ist, schon eine Zersetzung und Entwickelung von Chlorwasserstoff bewirkt. bequemsten erhält man Naphtalidhyperchlorid, wenn man zum Naphtalidchlorid bei der gewöhnlichen Temperatur Chlor leitet; es findet keine Entwickelung von Chlorwasserstoff dabei Statt. Die erhaltene Verbindung wäscht man mit etwas Aether, und löst den Rückstand alsdann in kochendem Aether auf, aus welchem beim Erkalten die Verbindung in Krystallen sich ausscheidet; in Alkohol ist sie wenig löslich, sie schmilzt bei 141°, lässt sich. ohne zersetzt zu werden, destilliren, und wird von wässerigem Kali, Salpetersäure oder Schwefelsäure nicht angegriffen; mit einer concentrirten Auflösung von Kali in Alkohol gekocht, giebt sie Naphtalidhyperchlorür.

532. Setzt man zu Naphtalinchlorid Brom hinzu, so löst es sich darin auf und bildet nach einiger Zeit damit eine feste Masse. Durch Abspülen mit Aether, Auflösen in kochenkochendem Aether, und durch Krystallisiren erhält man diese Verbindung rein; sie besteht aus 20C12H4Cl8Br.

533. Naphtalidbromür. Setzt man zu Naphtalin Brom, so findet eine starke Einwirkung Statt, Bromwasserstoff entwickelt sich, und ein ölartiger Körper wird gebildet; rein ist diese Substanz noch nicht dargestellt. 534. Naphtalidbromid, 20C12H4Br (=20C16H

Naphtalidbromür.

Naphtalidbromid.

8Br-4H 4Br). Man erhält diese Verbindung, wenn man so lange Brom auf Naphtalin wirken lässt, als noch Bromwasserstoffsäure sich entwickelt; die Masse wird dann Durch Auslösen in Alkohol und Krystallisiren erhält man sie leicht rein. Diese Verbindung ist weiß, Eigenschaften. geruchlos, leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich im Wasser, und destillirbar ohne Zersetzung; sie erstarrt bei +59°. Von Schwefelsäure wird sie wenig. von Salpetersäure kalt gar nicht angegriffen. Leitet man zu der erhitzten Verbindung Chlor, so erhält man Naphtalidhyperchlorür.

Verbindungen des Naphtalins mit Jod und Cyan darzustellen, ist bisher noch nicht gelungen.

535. Kalt wirkt gewöhnliche Salpetersäure nicht auf Salpetersäure Naphtalin ein, damit gekocht, nur wenig, setzt man aber zu Naphtalin rauchende Salpetersäure in Tropfen, so findet sogleich eine starke Einwirkung Statt, und es bildet sich oberhalb der Salpetersäure eine ölartige Flüssigkeit, aus welcher, so wie aus der Salpetersäure, sich ein krystallinischer Körper aussondert. Der ölartige Körper ist noch nicht näher untersucht. Die krystallinische Masse besteht aus zwei Substanzen, wovon die eine. Nitronaphtalid, leichter im Alkohól sich auflöst, als die andere, Binitronaphtalid.

Naphtalin

536. Das Nitronaphtalid erhält man am leichtesten, wenn man zu Naphtalin rauchende Salpetersäure setzt, und die Flüssigkeit so lange erwärmt, bis eine Auflösung Statt findet, aus welcher sich beim Erkalten Nitronaphtalid ausscheidet, welches man zuerst mit Wasser auswäscht, und dann durch wiederholtes Umkrystallisiren 27

Nitronaphtalid.

Eigenschaften. vermittelst Alkohol rein erhält. Es krystallisirt in feinen, gelben Nadeln, welche in Wasser unlöslich, in Aether und Alkohol löslich sind. Es schmilzt bei 43°, und verflüchtigt sich, ohne zersetzt zu werden; leitet man es durch ein glühendes Rohr, so findet eine kleine Verpuffung Statt. Schwefelsäure und Salpetersäure lösen es auf. Lässt man Chlor darauf einwirken, so erhält man Naphtalidhyperchlorür. Es besteht aus 20C 14H 2N 4O (=20C 16H 2N 50-2H 1O). Es verhält sich demnach zum Naphtalin, wie das Nitrobenzid zum Benzin.

Binitronaphtalid. Darstellung,

537. Binitronaphtalid. Setzt man zu rauchender Salpetersäure, welche man bis zum Kochen erhitzt. Naphtalin in kleinen Quantitäten, so findet sogleich eine starke Einwirkung Statt. Wenn man ungefähr 1 von der angewandten Salpetersäure an Naphtalin zugesetzt hat, und die klare Auflösung noch einige Zeit lang kochen und dann erkalten lässt, so gesteht sie fast ganz zu einer krystallinischen Masse; diese wäscht man mit Wasser gut aus, und kocht sie alsdann mit Alkohol. Was an Nitronaphtalid darin enthalten ist, wird dadurch aufgelöst. und was zurückbleibt. löst man in größeren Mengen Alkohols auf, aus welchem es rein herauskrystallisirt.

Eigenschaften, Es ist unlöslich im Wasser, wenig löslich in siedendem Alkohol, etwas mehr in Aether. Es schmilzt bei 185°; vorsichtig erhitzt, sublimirt es; durch ein glühendes Rohr geleitet, verpufft es. Salpetersäure und Schwefelsäure lösen es auf. Es besteht aus 20C 12H 4N 8O (=20C 16H 4N 10O — 4H 2O).

538. Destillirt man das Nitronaphtalid und Binitronaphtalid mit Kalkerde, so werden sie zersetzt; es entweicht Ammoniak und unter den gebildeten Producten, befindet sich Naphtalin, und beim Nitronaphtalid ein in Alkohol und Wasser unlöslicher und in Aether kaum löslicher gelblicher Körper, welcher bei 250° noch nicht, aber stärker erhitzt, schmilzt, darauf kocht und sich in gelben Nadeln sublimirt. Eine sehr geringe Menge, in Schwefelsäure gelöst, färbt diese intensiv blau violett, durch Wasser wird er aus dieser Lösung gefällt; er besteht aus 20C 14H 1O.

539. Erhitzt man Binitronaphtalid mit Salpetersäure im Trinitronaphtalid. Ueberschuss, so entweicht der grösste Theil der Salpetalid.

Darstellung, tersäure ohne Einwirkung, zuletzt steigt jedoch die Temperatur und rothe Dämpfe bilden sich, die erst, wenn alle Salpetersäure entfernt ist, aufhören. Wiederholt man den Zusatz der Salpetersäure und das Erhitzen mehrere Male, so verslüchtigt sich mit der Salpetersäure etwas Binitronaphtalid, welches sich im Hals der Retorte ansetzt; aus dem Rückstand aber kann man mit Wasser eine lösliche Säure, Nitronaphtalinsäure, ausziehen, und mit kaltem Aether einen harzähnlichen Körper, und was zurückbleibt, ist Trinitronaphtalid, welches in Aether fast unlöslich ist und nur wenig löslich in kochendem Alkohol, aus dem es sich beim Erkalten als krystallinisches gelbliches Pulver ausscheidet. Erhitzt, schmilzt es, bei Eigenschaften, sorgfältig gesteigerter Temperatur lässt es sich unzersetzt sublimiren, rasch erhitzt, entzündet es sich. In einer alkoholischen Kalilösung löst es sich mit rother Farbe auf, erhitzt, entwickelt die Auflösung Ammoniak, mit Säuren versetzt entwickelt sich Kohlensäure und ein braunschwarzer Niederschlag bildet sich, so dass also die Verbindung zerlegt worden ist. Das Trinitronaphtalid besteht aus 20C Zusammen-10H6N 12O (= 20C16H + 6N 15O - 6H 3O).

setzune.

Von dieser Verbindung ist, wie es scheint, eine andere verschieden, die bei einer niedrigeren Temperatur schmilzt und in Aether löslich ist und die entstehen soll, wenn man die Einwirkung der Salpetersäure auf das Naphtalin nicht bis zur Bildung des Trinitronaphtalids fortsetzt; sie besteht aus 40C22H10N20O (= 2.(20C16H) + 10N25O - 10H5O).

Setzt man die Einwirkung der kochenden Salpetersäure auf diese Verbindungen viele Tage fort, so setzen sich beim langsamen Erkalten der Flüssigkeit durchsichtige Nadeln ab, welche sehr schwer löslich in kochendem Alkohol und Aether sind; bei 215° schmelzen sie, stärker erhitzt, zersetzen sie sich unter Lichterscheinung, von warmer concentrirter Schwefelsäure werden sie unverändert aufgelöst, sie bestehen aus 19C 10H 6N 11O, und würden demnach nicht mehr zur Naphtalinreihe gehören.

Nitronaphtalesinsäure.

Nitronaphtalid, in einer alkoholischen Kaliauflösung gelöst und damit gekocht, verändert sich nicht, Binitronaphtalid entwickelt, damit gekocht, Ammoniak. Ist die Zersetzung vollendet und versetzt man dann die Flüssigkeit mit Wasser und, nachdem man sie filtrirt hat, mit Salpetersäure, so erhält man einen braunschwarzen voluminösen Niederschlag, welcher in Aether und Alko hol unlöslich ist, sich mit Alkalien zu unkrystallisirbaren Salzen vereinigt, die, erhitzt, verglimmen. Aehnliche Säuren erhält man, wenn man die übrigen Verbindungen, welche durch die Einwirkung der Salpetersäure auf das Naphtalin entstehen, auf dieselbe Weise behandelt. diese Säuren keine krystallisirbaren Verbindungen liefern und ihre Eigenschaften eine genaue Trennung nicht zulassen, so ist es schwer, über ihre Zusammensetzung zu entscheiden. Eine Untersuchung der erstern Säure hat ergeben, dass sie aus 16C 9H 3N 4O besteht.

Phtalinsäure, (Naphtalinsäure), Darstellung,

541. Phtalinsäure. Setzt man Wasser zu der sauren Flüssigkeit, woraus sich das Nitronaphtalid oder Binitronaphtalid ausgeschieden haben, so sondert sich von diesem noch etwas aus und in der Flüssigkeit sind mehrere Säuren enthalten, von denen man die Nitrophtalinsäure in Krystallen erhält, wenn man die Flüssigkeit abdampft, den Rückstand wieder in Wasser löst und das Filtrat zur Krystallisation verdampft. Neutralisirt man die Mutterlauge mit Ammoniak, so gesteht sie zu einer krystallinischen Masse, wird diese in kochendem Wasser gelöst, so scheidet sich nitrophtalinsaures Ammoniak krystallinisch aus und beim Eindampfen phtalinsaures Ammoniak in braunen Körnern; in der Mutterlauge bleibt eine in Wasser leicht lösliche, noch nicht weiter untersuchte Säure zurück.

Leichter gewinnt man die Phtalinsäure, wenn man Naphtalinchlorid (s. oben §. 527.) so lange in einer Retorte mit concentrirter Salpetersäure kocht als noch rothe

Dämpfe sich entwickeln, und bis der größte Theil der Salpetersäure übergegangen ist. Den Rückstand löst man in kochendem Wasser auf und aus der filtrirten Flüssigkeit scheidet sich beim Erkalten die Phtalinsäure in Krystallen aus. Sie ist wenig in kaltem Wasser, leicht Eigenschaften, in Alkohol und Aether löslich, in concentrirten Mineralsäuren löst sie sich in der Wärme auf und krystallisirt unverändert heraus; bei 105° schmilzt sie, stärker erhitzt, sublimirt sie und, wenn man auf ähnliche Weise wie bei der Benzoësäure verfährt, in bestimmbaren, der Benzoësäure ähnlichen Krystallen, welche aus 8C 4H 3O bestehen. Das Kali- und Natronsalz sind sehr leicht löslich. das Ammoniaksalz wird, wenn man die Auslösung desselben verdunstet, sauer und aus der Auflösung scheidet sich ein saures Salz in gut bestimmbaren Krystallen aus, (NH3 H+8C4H3O) + (H+8C4H3O). Erhitzt man diese Verbindung, so schmilzt sie, ohne sich zu zersetzen, stärker erhitzt, entwickelt sich Wasser, Ammoniak, und ein farbloser Körper sublimirt, welcher, erhitzt, schmilzt, stär- Biphtalamid. ker erhitzt, kocht und in krystallinischen Blättchen sublimirt; er ist unlöslich in kaltem Wasser, ein wenig löslich in kochendem. Concentrirte Schwefelsäure und alkoholische Kalilösung zerlegen ihn in Ammoniak und Phtalinsäure, er besteht aus 16C 10H 2N 4O (=2.8C 4H 3O) + 2N 6H - 4H 2O), er ist also Biphtalamid. - Das Barvt-, Kalk-, Zink-, Blei- und Silberoxydsalz der Phtalinsäure erhält man krystallinisch durch Fällung eines löslichen Salzes dieser Oxyde mit dem neutralen phtalinsauren Ammoniak. Das Bleisalz besteht aus Pb + 8C4H3O. Durch Zusatz von Säure zum Ammoniaksalz scheidet sich die Säure krystallinisch und mit Wasser verbunden aus. man sie mit Salzsäure und Alkohol, so erhält man phtalinsauren Aether als einen ölartigen Körper.

542. Die Nitrophtalinsäure erhält man durch wie- Nitrophtalinderholtes Auflösen in Alkohol und Krystallisiren in bestimmbaren Krystallen. 'Sie ist ziemlich löslich in kochendem, Eigenschaften, wenig in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Acther;

Salze.

wasserfreie Nitrophtalinerhitzt, schmilzt sie, giebt Wasser ab, ein Theil destillirt unverändert über und zuletzt zersetzt sie sich plötzlich; sie besteht aus 16C 10H 2N 12O, vorsichtig erhitzt sublimirt sie sich in weissen Nadeln, welche aus 16C 6H 2N 10O bestehen; auch wenn man sie eine Zeitlaug im Schmelzen erhält, giebt die aus Alkohol krystallisirte Säure Wasser ab. Das Ammoniaksalz erhält man in bestimmbaren Krystallen, 2(NH³H)+16C6H2N10O; die wässerige Auflösung wird beim Eindampfen sauer. Das Silbersalz, durch Fällung erhalten, ist ein weißes Pulver, es besteht aus 2Åg+16C6H2N10O. Fällt man essigsaures Bleioxyd mit dem neutralen Ammoniaksalz, so erhält man ein basisches Salz 4Pb+16C6H2N10O.

Die Nitrophtalinsäure ist offenbar entstanden, indem ein Atom Salpetersäure mit 2 Atomen Phtalinsäure sich verbunden, ein Atom Wasser sich ausgeschieden hat und diese Verbindung, wie es bei den aus drei Säuren zusammengesetzten Säuren gewöhnlich der Fall ist, 2 Atome Basis sättigt, 2.(8C4H 3O) + 2N5O — 2H1O=16C6H 2N 10O.

1C 2Cl2N 4O.

543. Mit der Salpetersäure geht bei der Bereitung der Phtalinsäure aus Naphtalinchlorid ein flüchtiger Körper über, welcher sich aus der Salpetersäure aussondert; durch Waschen mit Wasser und Destillation mit demselben erhält man ihn rein, er riecht sehr reizend, greift die Augen stark an, reagirt neutral, ist farblos, von 1,685 spec. Gew., in Wasser unlöslich, in Alkohol und Aether leicht löslich. Von einer wässerigen Kaliauflösung wird er nicht verändert, von einer alkoholischen gelöst, der Geruch verschwindet und ein krystallinisches Kalisalz scheidet sich nach einiger Zeit aus. Er besteht aus 1C 2Cl 2N 4O.

Chlornaphtalinsäure. Darstellung,

544. Chlornaphtalinsäure. Kocht man den krystallisirten Theil der Masse, welche man erhält, wenn man Chlor auf Naphtalin mit Unterstützung des Sonnenlichts und unter gelindem Erwärmen so lange als noch eine Veränderung Statt findet, hat einwirken lassen,

mit Salpetersäure, so erhält man eine ölartige Masse, welche beim Erkalten fest wird. Zieht man diese mit Aether aus, so bleibt Chlornaphtalinsäure als gelbes Pulver zurück. Löst man dieses in sehr viel verdünntem mit etwas Kali versetztem Alkohol auf, und sättigt die Flüssigkeit mit Salpetersäure, so scheidet sich die Chlornaphtalinsäure in gelben, durchsichtigen Krystallen aus, die sich an der Luft nicht verändern; vom Wasser wird sie Eigenschaften. nicht merklich aufgelöst, von Alkohol und Aether nur wenig, in concentrirter Schwefelsäure löst sie sich und wird durch Wasser daraus gefällt, sie schmilzt bei 200° und lässt sich unverändert überdestilliren. Die Krystalle bestehen aus 20C 10H 2Cl 6O, das Barytsalz aus Ba +20C8H2Cl5O. Die Salze dieser Säure zeichnen sich durch glänzende Farben aus vom gelben bis zum dunklen Roth, sie sind sehr wenig in Wasser löslich, doch größtentheils krystallinisch zu erhalten. Das Kalisalz erhält man in Nadeln K + 20C8H2CL5O+H.

Salze.

546. Kocht man den flüssigen Theil der vorher er-20C10H4Cl3O wähnten Masse mehrere Tage mit Salpetersäure, so er9C8H6Cl10.
hält man eine saure Flüssigkeit und einen ölartigen Körper. In der sauren Flüssigkeit ist eine eigenthümliche Säure enthalten, welche löslich im Wasser ist, sich bei der Concentration ölartig abscheidet und mit Kali, Ammoniak und Kalkerde krystallisirbare Salze liefert. Aus dem ölartigen Körper erhält man durch Behandeln mit Aether und Alkohol einen sehr wenig in Alkohol und Aether löslichen Körper in kleinen Krystallen, welcher bei 98° schmilzt und, mit Salpetersäure gekocht, sich in Chlornaphtalinsäure umändert und einen andern in erkennbaren Krystallen, der wenig in Alkohol und Aether löslich ist und bei 160° schmilzt. Die Zusammensetzung der beiden Körper lässt sich noch nicht mit Bestimmtheit angeben, der erstere besteht vielleicht aus 20C 10H 4Cl 3O, der letztere aus 9C 8H 6Cl 1O.

546. Versetzt man eine Auslösung von Nitronaph- 200 18H2N,

eine starke Basis. talid in Alkohol mit Schwefelammonium in Ueberschufs, so verbindet sich der Wasserstoff des Schwefelwasserstoffs mit dem Sauerstoff des Nitronaphtalids zu Wasser, Schwefel wird ausgeschieden und man erhält eine Verbindung von Schwefelwasserstoff mit einer eigenthümlichen Basis, welche aus 20C 18H 2N besteht, die sich durch große Verwandtschaft zu den Säuren auszeichnet und aus diesem Grunde bei den sogenannten organischen Basen abgehandelt werden wird.

Schwefelsäure und Naphtalin.

547. Setzt man Naphtalin in kleinen Mengen zu höchst concentrirter Schwefelsäure, welche man im Wasserbade bei 90° erhält, so verbindet sich letztere damit zu einer klaren, rothbraunen Flüssigkeit von dicker Consistenz. Man kann mit dem Eintragen so lange fortfahren, bis aus einer herausgenommenen Probe, die man in Wasser löst, sich Naphtalin ausscheidet. Lässt man die Flüssigkeit offen an der Luft stehen, so erstarrt sie. indem sie Wasser anzieht, zu einer aus feinen talkartigen Schuppen bestehenden Masse; diese löst sich in Wasser auf, indem das nicht verbundene Naphtalin zurückbleibt. Lässt man wasserfreie Schweselsäure in ein Gefäss mit Naphtalin hineindestilliren, und löst das gebildete Product in Wasser auf, so enthält die Auflösung dieselben Säuren, wie die vorhergehende, aber weniger freie Schwefelsäure. Zu diesen Flüssigkeiten setzt man so viel kohlensaure Baryterde hinzu, bis alle Schwefelsäure ausgeschieden ist; zu der filtrirten Flüssigkeit setzt man kohlensaure Baryterde in kleinen Mengen hinzu, mit der Barvterde verbindet sich die stärkere Säure, die Naphtalinschwefelsäure, und ihr Salz scheidet sich zuerst in Schuppen aus, zuletzt wird die Flüssigkeit davon breiig. Durch Auspressen trennt man es von der sauren Flüssigkeit, aus der man durch Zusatz von kohlensaurer Baryterde noch mehr von dem schuppigen Salz gewinnt. Darauf sättigt man die saure Flüssigkeit vollständig mit Baryt, dampft sie im Wasserbade bis zum Salzhäutchen ab und versetzt sie mit der vierfachen

Menge Alkohol. Nach 24 Stunden hat sich ein weißes körniges Salz abgesondert, welches eine andere Säure, als das schuppige, enthält, die Naphtinunterschwefelsäure.

548. Die Naphtalinschwefelsäure erhält man aus Naphtalindem schuppigen Barytsalze, wenn man die Baryterde genau schwefelsäure, mit Schwefelsäure abscheidet und die filtrirte Flüssigkeit unter der Glocke der Luftpumpe eindampft, als eine farblose krystallinische Masse, die bei 100° schmilzt, beim Erkalten zu einer krystallinischen Masse erstarrt und, stark erhitzt, zuerst Wasser, dann etwas freie Schwefelsäure, aber keine schweslichte Säure entwickelt; stärker erhitzt, verkohlt sie, schweslichte Säure und Naphtalin entweichen. Selbst nachdem man sie gelinde geglüht hat, kann man mit Wasser noch unzerstörte Säure ausziehen. An der Luft zerfliesst sie, in Wasser löst sie Eigenschaften. sich in jedem Verhältnisse auf. Die Analyse des entwässerten Barytsalzes, die hohe Temperatur, zu welcher man sie und ihre Salze erhitzen kann, ohne dass schweflichte Säure entweicht, und die analoge Zusammensetzung anderer Säuren machen es sehr wahrscheinlich, dass sie, an Basen gebunden, aus 20C 14H 2S 5O besteht, also Zusammender Benzinschwefelsäure ähnlich gebildet und zusammengesetzt sei. Die meisten Salze dieser Säure hat man krystallinisch erhalten, kein einziges aber bisher in bestimmbaren Krystallen. Das Barytsalz, Ba + 20C14H 2S 5O + H, ist in kaltem Wasser nur sehr wenig löslich, in Alkohol unlöslich; das Bleisalz ist löslicher in Wasser als das Barytsalz, auch in Alkohol ist es löslich; das Silbersalz löst sich in 10 Th. Wasser; die übrigen sind mehr oder weniger leicht löslich in Wasser.

setzung.

549. Die Naphtinunterschwefelsäure erhält man Naphtinunauf dieselbe Weise wie die Naphtalinschwefelsäure, zuerst syrupsdick, dann als eine blättrige krystallinische Masse, die an der Luft nicht feucht wird, und in Wasser und Eigenschaften. Alkohol löslich ist. Die an Baryt gebundene Säure besteht aus 11C 9H 2S 6O: ihre Salze sind den naphta- Zusammen-

terschwefel-

setzung.

linschwefelsauren sehr ähnlich, im Wasser sind sie löslich.

550. Zuweilen fällt mit dem schwefelsauren Baryt bei Sättigung der rohen Säure mit kohlensaurem Baryt ein Barytsalz nieder, welches man durch Auskochen ausziehen und durch Verdunsten in regelmäßigen Krystallen erhalten kann; es ist wie das naphtalinschwefelsaure zusammengesetzt. Auf einem Platinblech erhitzt, entzündet es sich jedoch und glimmt wie Zunder, während jenes sich entzündet und mit klarer rauchiger Flamme verbrennt.

Sulphoglutinsäure.

551. Sulphoglutinsäure. Bei der Einwirkung der wasserfreien Schwefelsäure auf Naphtalin bildet sich außer den angeführten Säuren noch ein saures Harz und eine Säure. Beim Sättigen der rohen Säure mit kohlensaurem Baryt erhält man ihr Barytsalz, so wie das des Harzes, mit dem schweselsauren Baryt gemengt.

Sulphonaphtalin.

552. Sulphonaphtalin. Wendet man bei der Einwirkung der wasserfreien Schwefelsäure auf Naphtalin von diesem einen Ueberschuss an und destillirt, was beim Verdünnen der Säure mit Wasser sich ausgeschieden hat, mit Wasser, so geht das darin enthaltene Naphthalin mit dem Wasser über und es bleibt in der Retorte eine Substanz zurück, die wie ein erstarrtes Fett aussieht, wovon der eine Theil, das Sulphonaphtalin, in warmem wässerigen Alkohol ziemlich leicht, der andere, das Sulphonaphtalid, nicht löslich ist. Das Sulphonaphtalin krystallisirt aus der alkoholischen Lösung warzenförmig, bei 70° schmilzt es, stärker erhitzt, zersetzt es sich unter Entwickelung von schweflichter Säure, in Aether ist es ziemlich leicht, in Wasser höchst wenig löslich, von kochender Kalilösung wird es nicht verändert, es besteht Sulphonaph- aus 20C 16H S2O. — Das Sulphonaphtalid erhält man talid. in krystallinischen Körnern, wenn man es in kochendem Alkohol auflöst und diesen erkalten lässt; es ist in Wasser unlöslich, in kaltem Alkohol und Aether wenig löslich, es schmilzt bei 100°, stärker erhitzt, zersetzt es sich

unter Entwickelung von schweflichter Säure, es besteht aus 24C20HS2O. Weder diese noch die vorhergehende Verbindung kann, eben so wenig wie das Sulphobenzid, vermittelst Königswasser so oxydirt werden, dass sich freie Schwefelsäure bildet.

553. Die Verbindungen, welche durch Einwirkung der Salpetersäure und des Chlors auf Naphtalin entstehen, bestätigen auf eine ausgezeichnete Weise die allgemeinen Resultate, die aus dem Verhalten des Benzins gezogen werden können und sie geben dafür noch mannigfaltigere Belege. So legen sich um 1 At. Naphtalin 3 At. Salpetersäure und an den Berührungsstellen tritt stets ein At. Wasser aus, indem je 2 At. Wasserstoff des Naphtalins sich mit 1 At. Sauerstoff jedes Atoms der Salpetersäure verbinden. Bei der Lehre von den Verbindungen der Körper im Allgemeinen werde ich auf diese Resultate wieder zurückkommen.

554. Paranaphtalin. Wenn man bei der Destilla- Paranaphtation des Steinkohlentheers die Vorlage jedesmal, wenn ein (Anthracen). Viertel des zu erhaltenden Destillats übergegangen ist, Darstellung, wechselt, so bestehen die beiden ersten übergegangenen Mengen aus einer ölartigen Flüssigkeit, und die beiden letzten sind schleimig. Die Flüssigkeit der ersten Vorlage enthält nur Naphtalin, und die der zweiten, dritten und vierten Paranaphtalin. Aus der Flüssigkeit der zweiten Vorlage krystallisirt das Paranaphtalin, wenn man sie bis -10° erkaltet, heraus; aus der der dritten und vierten Vorlage muss man es erst mit sehr wenig Terpenthinöl, worin es sich leicht auflöst, ausziehen, und dann die Auflösung in Terpenthinöl bis -10° erkalten, wodurch man es gleichfalls krystallisirt erhält. Die Krystalle werden zwischen Leinwand ausgepresst, mit Alkohol gewaschen und destillirt.

So gereinigt, schmilzt es bei 180°, und kocht bei Eigenschaften. einer Temperatur über 300°. Vorsichtig erhitzt, lässt es sich, ohne zersetzt zu werden, sublimiren. Es löst sich nicht in Wasser, und nur sehr wenig in Alkohol und Aether.

scizung.

Aus seinem Verhalten gegen Salpetersäure folgt, dass 1 Atom aus 30C 24H besteht; das spec. Gew. des Paranaphtalingases ist 6,74; in 1 Maass ist also 71 M. Kohlengas und 6 M. Wasserstoffgas enthalten; es sind also darin Kohlenstoff und Wasserstoff in demselben Verhältniss, wie im Naphtalin, verbunden; es unterscheidet sich davon darin, dass sein Gas anderthalbmal schwerer ist.

Salpetersäure

555. Kocht man Paranaphtalin einige Augenblicke mit und Paranaphtalin. Salpetersäure, so entwickeln sich rothe Dämpfe und auf der Oberstäche der Säure sammelt sich ein gelbrother Körper, welcher aus drei verschiedenen Verbindungen besteht, die man durch ihre ungleiche Löslichkeit in Aether von einander trennen kann. Diejenige, welche sich am wenigsten in Aether löst, ist gelb, schmelzbar bei erhöhter Temperatur, löslich in Schwefelsäure, wenig in Alkohol und kochendem Aether; aus der Auflösung krystallisirt sie in Prismen, sie besteht aus 30C 18H 2N 6O. Die zweite, welche leichter in Aether löslich ist, wenig in kochendem Alkohol, scheidet sich aus der alkoholischen Lösung als ein orangegelbes, kaum krystallinisches Pulver aus. besteht aus 30C20H4N8O. Die sehr leicht in Aether lösliche Verbindung ist orangeroth, harzartig und wird bei einer erhöhten Temperatur zersetzt, sie besteht aus 30C 24H 6N 15O.

> Lässt man auf diese Verbindungen mehrere Stunden kochende Salpetersäure einwirken, bis sie vollkommen gelöst sind, und versetzt die Säure mit Wasser. so erhält man einen Niederschlag, welcher weniger in Alkohol und Aether löslicher ist, als die vorher genannte Verbindung, erhitzt schmilzt, erkaltet krystallisirt: er besteht aus 30C 18H 2N 8O. man ihn vorsichtig, so erhält man nadelförmige Krystalle, welche aus 30C14H5O bestehen.

Chlor

556. Lässt man längere Zeit Chlor auf Paranaphtaliu einwirken, zieht zuerst mit Aether das nicht Zersetzte aus und löst nachber den Rückstand in kochendem Aether,

so erhält man beim Verdampfen der Lösung glänzende gelbe Blättchen, welche aus 30C20H4Cl bestehen.

Alle diese Verbindungen sind in Wasser unlöslich. Obgleich die Untersuchungen derselben mit großer Sorgfalt angestellt sind, so bedürfen sie wegen der geringen dazu angewendeten Mengen der Bestätigung; für die meisten dieser Verbindungen sind analoge beim Naphtalin erwähnt worden.

557. Chrysen. Bei der Destillation des Bernsteins, fetter Körper, des Copals, verschiedener Terpenthine, des Darstellung, Theers setzt sich am Ende der Operation im Halse der Retorte eine mehr oder weniger weiche, röthliche Substanz an. Zieht man diese mit Aether aus, so bleibt ein pulverförmiger, krystallinischer Körper zurück, welcher in Wasser und Alkohol unlöslich, in Aether kaum lös-Eigenschaften. lich, in kochendem Terpenthinöl etwas löslich ist und sich aus diesem beim Erkalten in krystallinischen Flocken aussondert; wegen seiner schönen gelben Farbe ist er Chrysen genannt worden. Er schmilzt bei 230-235° und erstarrt beim Erkalten zu einer nadelförmigen Masse. Auf 3C enthält er 2H. Kalt wirkt Salpetersäure nicht auf Chrysen ein, kochend wird dieses, indem salpetersaure Dämpfe sich entwickeln, in eine rothe pulverförmige Substanz umgeändert, welche in Wasser unlöslich, in Aether und Alkohol kaum löslich ist und aus 12C6H2N4O besteht. Nach dieser Zusammensetzung besteht 1 Atom Chrysen aus 12C8H. Schwefelsäure wird in der Kälte Zusammenvon einer geringen Menge Chrysen rothbraun, in der Wärme tief grün gefärbt.

Chrysen.

setzung.

558. Pyren. Löst man das Uebergegangene der vorher erwähnten Destillation in dem Aether, der zur Ab- Darstellung, scheidung des Chrysens gedient hat, auf und lässt die Flüssigkeit erkalten, so sondert sich aus dieser das Pyren in gelblichen Blättchen aus, welche man zwischen Papier ausdrückt, destillirt und, nachdem man vermittelst Aether das anhangende Oel weggenommen hat, in einer großen Menge

kochenden Alkohols auflöst und daraus krystallisiren läfst.

Durch Umkrystallisiren kann man es fast rein weißs
Eigenschaften, erhalten. Gegen Auflösungsmittel verhält es sich wie
Paranaphtalin; es schmilzt zwischen 170° und 180° und destillirt unverändert über, indem es sich pulverförmig ansetzt. Auf 5C enthält es 4H. Warme Salpetersäure wirkt sogleich darauf ein, indem eine sehr leicht schmelzbare, gelbrothe, harzähnliche Masse sich bildet, die fast unzehnensetzung.

Zusammensetzung.

Zusammensetzung.

Döslich in Alkohol und Aether ist und aus 15C 10H 2N 4O besteht, wonach 1 Atom Pyren aus 15C 12H bestehen würde. Nur durch das Verhalten gegen Salpetersäure unterscheidet das Pyren sich wesentlich vom Paranaph-

wirklich davon verschieden ist.

Bergtalg (Idrialin). 559. Bergtalg. In den Quecksilbererzen von Idria kommt der Bergtalg im Quecksilberbranderz und Lebererz vor; man kann ihn mit Terpenthinöl ausziehen, und aus der heißen Auflösung krystallisirt er leicht heraus. Er zersetzt sich bei der Destillation zum größten Theil und schmilzt bei einer so hohen Temperatur, daß er dabei schon anfängt sich zu zersetzen. Auf 3C enthält er 2H. Mit concentrirter Salpetersäure gekocht, giebt der Bergtalg ein rothes Pulver mit denselben Eigenschaften wie der Körper, den man aus der Behandlung des Chrysens mit Salpetersäure erhält, und das aus 15C8H2N4O besteht, woraus folgt, daß 1 Atom Bergtalg aus 15C10H besteht.

talin und nähere Untersuchungen müssen zeigen, ob es

Gruppe des Terpenthinöls, Citronenöls und der ihnen ähnlichen flüchtigen Oele.

560. Das Terpenthinöl, verschiedene flüchtige Oele, welche aus den Früchten der Pflanzenfamilie des Citroneubaums (*Hesperideae*) gewonnen werden, das Copaivaöl, Wacholderbeeröl und Pfefferöl, der eine Theil des Nelken-. Baldrian- und Kümmelöls und mehrere andere flüch-

tige Oele enthalten auf 5 Kohlenstoff 8 Wasserstoff. Sie unterscheiden sich mit Bestimmtheit von einander durch ihr Verhalten gegen Chlorwasserstoff, durch das Verhältnifs, in welchem sie sich damit verbinden und woraus ihr Atomengewicht bestimmt worden ist, durch das specifische Gewicht ihres Dampfs, ganz besonders durch ihr Verhalten gegen das polarisirte Licht, indem sie die Ebene des polarisirten Lichts drehen. Durch Einwirkung von Säuren und auf andere Weise erleiden sie eine atomistische (Molecular-) Veränderung, so dass die Drehung nicht mehr Statt findet.

561. Diese flüchtigen Oele gewinnt man, wie viele an- Gewinnungsdere, indem man entweder Theile der Pflanzen, in denen art der flüchtigen Oele. sie vorkommen, oder ausgepresstes rohes Oel (Citronenöl) oder ausgeflossene Säfte (Terpenthin) mit Wasser überziesst: indem man dieses bis zum Kochen erhitzt und destillirt, geht mit dem Wasser im Verhältniss zur Tension seines Dampfes das Oel in Dampfform über. Unveränderter erhält man sie, wenn man das Wasser nicht direct erhitzt, sondern in den Destillationsapparat Wasserdämpfe hineinleitet, so dass kein Theil des Apparats über 100° erwärmt wird. Auf dieselbe Weise bewirkt man auch die Reinigung der käuflichen Oele. Durch Chlorcalcium nimmt man das beigemengte Wasser weg.

562. Terpenthinöl. Aus den verschiedenen Pinus-Terpenthinöl. arten fliesst beim Bersten der Rinde ein dicker Saft, wel- Darstellung, chen man rein und in größerer Menge gewinnt, wenn man ein Loch in den Baum macht, und den Sast in ein Gefäs fliesen lässt; dieser Saft besteht aus flüchtigen Oelen, welche verschiedene chemische Verbindungen, die man Harze nennt, aufgelöst enthalten. Bei den Harzen werde ich auf die verschiedenen Terpenthinarten zurückkommen. Durch Destillation des Terpenthins mit Wasser gewinnt man ungefähr ein Viertel vom Gewichte desselben an Oel. Dieses schwimmt auf dem Wasser, da es ein specifisches Eigenschaften, Gewicht von 0.86 hat und darin unlöslich ist. Man erhält es rein, wenn man es in wasserfreiem Alkohol, worin es

in jedem Verhältnisse löslich ist, auflöst, und zu der Auflösung gewöhnlichen Spiritus hinzusetzt, etwa so viel, bis der angewandte Alkohol ein specifisches Gewicht von 0,84 hat. Da 100 Theile von diesem Alkohol nur 13½ Theil Terpenthinöl auflösen und alles Harz aufgelöst zurückhalten, so sondert sich das Oel rein aus; um es vom Alkohol, welchen es aufgelöst enthält, zu scheiden, muß man es mit Wasser schütteln, eine Zeit lang über gepulvertem Chlorcalcium stehen lassen und damit destilliren.

Zusammensetzung desselben. Ein Atom Terpenthinöl besteht aus 20C 32H, das Terpenthinölgas hat ein spec. Gew. von 4,703, in 1 Maass sind daher 5 M. Kohlengas und 8 M. Wasserstoffgas enthalten.

Terpenthinöl und Chlorwasserstoff.

563. Chlorwasserstoff-Camphen. Lässt man durch Terpenthinöl Chlorwasserstoff streichen. so lange es noch davon aufnimmt, so erhält man, wenn man das Gefäs mit der gebildeten Verbindung in Eis stellt, eine feste krystallisirte Substanz, den sogenannten künstlichen Campher, und eine flüssige von welchen die relativen Quantitäten verschieden sein können. Die feste Verbindung erhält man rein, wenn man sie zwischen Papier ausdrückt, in Alkohol auflöst, aus der Auflösung krystallisiren lässt und mit Alkohol abwäscht; sie ist in Wasser fast unlöslich, in Alkohol und Aether löslich, schmilzt bei einer Temperatur von 135°, und kocht bei 165°, indem zugleich ein Theil zersetzt wird und Chlorwasserstoffsäure sich entwickelt. Sie besteht aus 20C 32H + 2H2Cl.

Bromwasserstoff

564. Auf dieselbe Weise erhält man die krystallisirte Bromwasserstoffverbindung, welche aus 20C 32H +- 2H 2Br besteht und der vorigen Verbindung ganz ähnlich ist. In beiden Verbindungen besitzt die mit den Wasserstoffsäuren verbundene Substanz dasselbe Drehungsvermögen wie das Terpenthinöl; man darf daher annehmen, dass sie mit demselben identisch ist.

und

Jodwasser-

565. Eine ähnliche Verbindung erhält man mit Jodwasserstoff, dieselbe zerlegt sich aber sehr leicht.

566.

566. Chlorcamphen. Lässt man Chlor auf die feste Chlorwasserstoffverbindung einwirken, so bildet sich nach langer Zeit eine Flüssigkeit, welche sich leicht zersetzt und indem Chlorwasserstoff sich heftig entwickelt, schnell in einen festen Körper sich umändert, der aus 20C 24H8Cl besteht; er hat ein spec. Gewicht von 1,50, schmilzt etwas über 110° und zersetzt sich, stärker erhitzt; er wirkt nicht drehend auf die Polarisationsebene.

Chloreamphen.

Lässt man Chlor auf Terpenthinöl wirken, so erhält man einen flüssigen Körper, welcher mit dem Chlortereben (s. unten) gleiche Zusammensetzung und gleiches spec. Gew. hat, die Polarisationsebene aber nach rechts dreht. Brom verhält sich eben so.

567. Camphilen. Lässt man die Dämpfe des künstli- Camphilen. chen Camphers mehrere Male über glühende Kalkerde streichen, so werden sie zersetzt, der Chlorwasserstoff verbindet sich mit der Kalkerde, und ein farbloses, aromatisch riechendes Oel entwickelt sich, welches bei 145° kocht, bei 0° noch nicht fest wird, und im tropfbar flüssigen wie gasförmigen Zustand dasselbe spec. Gew. und dieselbe Zusammensetzung wie das Terpenthinöl hat. Mit Chlorwasserstoffsäure giebt es, wie das Terpenthinöl, eine feste und flüssige Verbindung, unterscheidet sich aber von diesem dadurch, dass es weder für sich noch in seinen Verbindungen die Polarisationsebene dreht; das Terpenthinöl hat also bei der Ausscheidung aus seiner Verbindung mit Chlorwasserstoff eine atomistische Veränderung erlitten.

Die flüssige Chlorwasserstoff-Tereben. verbindung des Terpenthinöls kann man weder selbst durch die niedrigste Temperatur noch durch wiederholte Destillation rein von der festen Verbindung erhalten; sie dreht daher stets die Polarisationsebene. Rein erhält man den darin enthaltenen Kohlenwasserstoff, Tereben, wenn man Terpenthinöl mit ungefähr 5 p.C. Schwefelsäure versetzt, stark umrührt und darauf hinstellt; auf dem Boden setzt sich eine schwarze sehr saure Masse ab; destillirt man die darüber stehende, rothe schleimige 28

Flüssigkeit, die man abgegossen hat, so wird sie farblos, indem sich schweslichte Säure entwickelt, und zuerst geht das Tereben über, nachher, wenn die Temperatur bis über 200° gestiegen ist, ein dem Tereben gleich zusammengesetzter Kohlenwasserstoff (Colophen), der aber bei einer viel höhern Temperatur kocht. Das Tereben dreht die Polarisationsebene durchaus nicht: es hat einen sehr angenehmen Geruch, denselben Kochpunkt, dieselbe Zusammensetzung und dasselbe spec. Gewicht im flüssigen und gasförmigen Zustande wie das Terpenthinöl. Leitet man in Tereben Chlor-, Brom- und Jodwasserstoff, so verbinden sie sich damit zu einer farblosen Flüssigkeit, in welcher selbst bei einem Ueber schuss der Säuren 20C 32H mit 1H1Cl, 1H1Br und 1H1J verbunden sind. Die chlorwasserstoffsaure Verbindung hat ein spec. Gewicht von 0,902, die bromwasserstoffsaure von 1,021, die jodwasserstoffsaure von 1,084. Zerlegt man die letztere vermittelst Kali und reinigt das Destillat durch Destilliren über eine Kaliumlegirung, so erhält man eine Flüssigkeit von 0,843 spec. Gewicht, welche dieselbe Zusammensetzung und dasselbe spec. Gewicht im gasförmigen Zustande hat, wie das Terpenthinöl.

Chlortereben.

setzt Brom hinzu, so entwickeln sich Chlor- oder Bromwasserstoff und mit dem Chlor erhält man unter Einwirkung des zerstreuten Lichts eine dicke, farblose Flüssigkeit von 1,360 spec. Gewicht, welche aus 20C 24H8Cl besteht: 16Cl haben sich also mit 1 At. Tereben verbunden und 8 Atome Cl sind daraus als 8H8Cl ausgetreten. Mit einer wässerigen Kaliauflösung destillirt, geht eine Flüssigkeit von 1,137 spec. Gewicht über, welche aus 20C 28H4Cl besteht. Denselben Körper erhält man bei der Destillation des Chlorterebens unter andern Produkten, indem Kohle zu-Bromtereben. rückbleibt. Die Bromverbindung hat ein spec. Gewicht von 1.978 und besteht aus 20C24H8Br. Jod wirkt nicht auf so einfache Weise auf das Tereben ein. - Leitet man die Wasserstoffsäuren in Terpenthinöl, so scheint sich

569. Chlortereben. Leitet man Chlor in Tereben oder

neben der festen Verbindung eine flüssige zu bilden, die doppelt so viel Chlorwasserstoff enthält, als die vorher erwähnten. - Das Tereben, wie seine Verbindungen, drehen die Polarisationsebene nicht.

570. Man reinigt das Colophen (s. oben §. 568), indem Colophen. man es wiederholt und zwar zuletzt über Antimonkalium destillirt. Es kocht zwischen 310°-315, sein spec. Gewicht im flüssigen Zustande ist 0,940, im luftförmigen wahrscheinlich doppelt so groß wie das des Terebens. Chlorwasserstoff wird davon absorbirt, durch kohlensaure Kalkerde aber schon wieder davon getrennt, durch Chlor wird es zersetzt, indem vielleicht eine Verbindung, die aus 40C 64H8Cl zusammengesetzt ist, entsteht. - Das Colophen erhält man gleichfalls durch rasche Destillation von Colophon.

571. Das Terpenthinöl ist also ein bestimmter Kohlen- Resultat aus wasserstoff und kein Gemenge; wenn Chlorwasserstoff den erwähndarauf einwirkt, so verbindet sich ein Theil des Oels unverändert damit, ein anderer Theil aber wird dadurch umgeändert in einen Körper von gleicher Zusammensetzung, der sich anders gegen das polarisirte Licht verhält. Aus der festen Chlorwasserstoffverbindung scheidet Kalk einen Körper ab, der wie das Oel zusammengesetzt ist, aber nicht mehr drehend auf die Polarisationsebene wirkt, mit Chlorwasserstoff jedoch eine feste und flüssige Verbindung eingeht. Schwefelsäure und wahrscheinlich andere Säuren ändern das Terpenthinöl in die Substanz um, die in der flüssigen Chlorwasserstoffverbindung enthalten ist, und in eine andere von gleicher Zusammensetzung aber höherem Kochpunkt.

Vier Modificationen des Terpenthinöls lassen sich also unterscheiden: 1, das Terpenthinöl selbst, welches identisch mit dem Kohlenwasserstoff der festen chlorwasserstoffsauren Verbindung ist, 2, die Modification, welche man durch Zersetzung dieser Verbindung erhält, und die wieder eine feste Verbindung mit Chlorwasserstoff bildet, aber kein Drehungsvermögen besitzt, 3, das Tereben, 4, das Colophen. Terpenthinölhydrat.

572. Zuweilen sondert sich ein krytallinischer Körper aus dem Terpenthinöl aus, welcher sich in Alkohol, Aether und Terpenthinöl löst, bei 150° schmilzt. und bei 155° sich verflüchtigt. Das Terpenthinöl kann also durch Destillation nicht von diesem krystallinischen Körper getrennt werden; dieser ist manchmal in solcher Menge darin vorhanden, dass er bei einer niedrigen Temperatur herauskrystallisirt. Er besteht aus 20C44H6O, erhitzt giebt er Wasser ab, er besteht demnach aus 20C32H +6H. Man erhält diesen Körper, wenn man Terpenthinol mit Wasser mengt und eine Zeit lang hinstellt, an den Wänden der Gefässe krystallisirt, am leichtesten, wenn man die flüssige Chlorwasserstoffverbindung mit Wasser versetzt und eine Zeit lang hinstellt.

Citronenöl.

573. Das Citronenol (oglio, essenza di limone), Vorkommen, welches fertig gebildet in der ausseren Schaale der Citronen vorkommt, gewinnt man in Messina und Reggio. indem man die Citronen, welche man zum Verschicken Darstellung, nicht tauglich hält, mit vier Schnitten entschält, die Schaale

gegen einen Schwamm ausdrückt, und diesen dann über einem cylindrischen kupfernen Gefäss auspresst, welches man, wenn es gefüllt ist, zulöthet. Auf ähnliche Weise wird das Bergamottöl (oglio di bergamotta, Bergamotta ist eine Varietät von Citronen) und Apfelsinenöl (oglio di portogallo, Orangenöl) dargestellt. Mit dem letzteren wird das Citronenöl häufig verfälscht; beide haben mit dem Citronenöl viel Aehnlichkeit. Man erhält diese Oele rein, wenn man die echten rohen Oele ganz wie das Ter-Eigenschaften. penthinöl behandelt. Das Citronenöl hat ein specifisches

Gewicht von 0,848, der Destillation unterworfen, fängt es bei 160° an zu kochen; diese Temperatur bleibt eine Zeit lang, dann steigt sie. Das erste Destillat hat ein specifisches Gewicht von 0,844, das letzte bis 0,877. Es dreht die Polarisationsebene, und zwar das von 0.848 spec. Gew. doppelt so stark als das Terpenthinöl. Was zuerst übergeht, zeigt nahe dasselbe Drehungsvermögen wie das reine Citronenöl, was zuletzt übergeht ein fast fünffach geringeres. Zusammensetzung und specifisches Gewicht des ersten Destillats im gasförmigen Zustande, sind wie beim Terpenthinöl.

574. Lässt man Chlorwasserstoffsäure durch Citronenöl Citronenöl streichen, so verbindet es sich damit zu einem festen und und Chlorwasserstoffsäure. flüssigen Körper. Durch Filtration, Auspressen zwischen Papier und Umkrystallisiren vermittelst Alkohol, erhält man den festen Körper in krystallinischen Blättchen, welche bei 43° schmelzen und bei 160° kochen, wobei sich die Verbindung jedoch theilweise zersetzt. Sie besteht aus 10C 16H+2H2Cl. Weder die feste noch die flüssige Verbindung dreht die Polarisationsebene. Die flüssige Verbindung hat wahrscheinlich dieselbe Zusammensetzung wie die feste.

575. Leitet man diese Verbindungen über erhitzten Oel der festen Kalk, rectificirt das Uebergegangene noch einmal über Kalk, und dann über Kalium, so erhält man farblose Oele. Das der festen Verbindung kocht bei 156°, sein specifisches Gewicht im flüssigen und gasförmigen Zustande ist das des reinen Citronenöls, mit Salzsäure giebt es eine feste und flüssige Verbindung. Das Oel der flüssigen Oel der Verbindung hat ein specifisches Gewicht von 0,88, kocht Verbindung. eine Zeit lang bei 1680, darauf färbt sich der Rückstand, indem die Temperatur bis 175° steigt. Es zerlegt sich zu leicht, als dass man das specifische Gewicht seines Gases bestimmen könnte. Beide Oele drehen die Ebene des polarisirten Lichts nicht.

576. Orangenöl. In den äußeren Eigenschaften Orangenöl. gleicht es dem Citronenöl; für sich destillirt kocht es bei 180°, was zuerst übergeht, hat ein specifisches Gewicht von 0,85, was zuletzt von 0,837, ersteres dreht die Polarisationsebene ungefähr 1½ mal stärker als das Citronenöl nach rechts, letzteres nur unbedeutend weniger. Das specifische Gewicht seines Gases und seine Zusammensetzung sind genau die des Citronenöls. Mit Chlorwasserstoff giebt es eine flüssige und feste Verbindung. Geruch, Schmelzpunkt und Zusammensetzung der festen

Verbindung sind genau wie bei der Verbindung des Citronenöls: sie besitzt kein Drehungsvermögen.

Bergamottöl.

577. Bergamottöl. Das über Chlorcalcium getrocknete Oel hat ein spec. Gew. von 0,856 und kocht bei 183°, es besteht aus 30C52H2O, würde demnach ein Hydrat sein. Bergamottöl, welches die Polarisationsebene um 0°,25 rechts drehte, wurde mit Wasser destillirt: was zuerst überging, hatte ein Drehungsvermögen von 0°,45, das darauf folgende von 0°,38 und was darauf überging von 0°,21, auf eine Schicht von 1 M. M. Dicke und ein spec. Gew. von 1 berechnet. Das Oel, was zuerst übergeht, enthält wenig, was zuletzt übergeht, mehr Sauerstoff. Entzieht man dem Oel durch wasserfreie Phosphorsäure Wasser und destillirt das Produkt, so besitzt das Destillat nur ein sehr schwaches Drehungsvermögen und enthält 8H auf 5 C. Mit Chlorwasserstoff verbindet es sich zu einem flüssigen Körper.

Copaivaöl.

578. Copaivaöl. Destillirt man Copaivabalsam, wie den Terpenthin, mit Wasser, so geht mit dem Wasser ein Oel von 0,88 specifischem Gewicht über, welches bei 260° kocht. Es dreht die Polarisationsebene nach links, etwas schwächer als Terpenthinöl. Chlorwasserstoff giebt mit demselben eine flüssige und eine feste Verbindung, welche beide die Polarisationsebene nicht drehen. Die feste, durch Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt, schmilzt bei 77°, stärker erhitzt entwickelt sich Chlorwasserstoff; sie ist wie das feste Chlorwasserstoff - Citronenöl zusammengesetzt; durch ihren Kochpunkt, welcher bei 185° eintritt, und durch ihr Verhalten gegen Schwefelsäure, wovon sie in der Kälte nicht verändert wird, unterscheidet sich die feste Verbindung von der entsprechenden des Citronenöls.

Cubebenöl.

579. Das Cubebenöl wird dargestellt aus der Frucht von *Piper Cubeba*. Das rectificirte Oel ist zähe, von 0,929 spec. Gew., bei 250° fängt es an zu kochen, eine Zeitlang bleibt der Kochpunkt zwischen 250° und

260° stationär. Chlorcalcium entzieht ihm nicht alles Wasser, so dass ein Hydrat dem Oele beigemengt bleibt. Mit Chlorwasserstoff giebt es eine feste und flüssige Verbindung; jene erhält man durch Auspressen, Auflösen in Alkohol und Umkrystallisiren in bestimmbaren Krystallen, die bei 131° schmelzen und aus 15C 24H + 2H2Cl bestehen. Das Oel darin enthält also 8H auf 5C, ist demnach wie das Terpenthinöl zusammengesetzt, 1 Atom besteht aber aus 15C24H. Es dreht die Polarisationsebene nach links, wie das Terpenthinöl, nur schwächer; in der festen Verbindung nimmt das Drehungsvermögen zu.

beeről.

Das Wachholderbeerol wird aus den Wachholder-Wachholderbeeren dargestellt. Das wie das Terpenthinöl gereinigte Oel ist farblos, von 0,85 spec. Gew., fängt an bei 155° zu kochen, der Kochpunkt steigt bis 163° und bei wiederholten Rectificationen bis 260°. Seine Zusammensetzung und das spec. Gew. seines Gases sind wie die des Terpenthinöls. Mit Chlorwasserstoff giebt es nur eine flüssige Verbindung, welche aus 15C 24H + 2H 2Cl besteht. Es dreht die Polarisationsebene nach links, aber beträchtlich geringer, als das Terpenthinöl.

Pfefferöl.

581. Das Pfefferöl wird aus den Beeren von Piper nigrum gewonnen, wie das vorhergehende gereinigt, ist farblos, von 0,864 spec. Gew. und hat fast bis zum Ende der Destillation einen constanten Kochpunkt von 167,5°. Das spec. Gew. des Dampfes ist wie das des Terpenthinöls. Mit Chlorwasserstoff giebt es eine flüssige Verbindung.

582. Das Sadebaumöl, welches in den Beeren Sadebaumöl. von Juniperus Sabina vorkommt und ein spec. Gew. von 0,915 hat, und das Elemiöl, welches aus dem Elemiharz gewonnen wird, bei 166° kocht, ein spec. Gew. von 0.851 hat und mit Chlorwasserstoff eine flüssige Verbindung bildet, enthalten gleichfalls 8H auf 5C.

Elemiöl.

583. Kümmelöl. Stellt man Kümmelöl aus der Kümmelöl. Frucht vom Kümmel (Carum Carvi) durch Destillation

mit Wasserdampf dar, destillirt dieses noch einmal mit Wasser, und wiederholt diese Operation mit dem Uebergegangenen so oft, bis das Destillat ein spec. Gew. von 0,840 hat, so erhält man ein Oel, welches keinen Sauerstoff enthält und gleichfalls 8H auf 5C.

Verhältnis

584. Der Terpenthin, Copaivabalsam und andere Subder flüchtigen Oele zu den stanzen dieser Classe bestehen aus Auflösungen verschiemit ihnen vor- dener chemischen Verbindungen, die man Harze nennt, in kommenden flüchtigen Oelen. Einige dieser Verbindungen verhalten sich wie Säuren, andere sind indifferent, einige kann man krystallisirt erhalten.

Silvinsäure.

585. Die krystallisirte Silvinsäure, ein Harz des Terpenthins, besteht aus 40C 60H 4O, das in gut bestimmba-Copaivaharz. ren Krystallen darstellbare Harz des Copaivabalsams aus 45C70H4O. Aus dieser Zusammensetzung lässt sich nicht folgern, dass die Harze Oxyde des Kohlenwasserstoffs sind, worin sie sich aufgelöst finden. Auch ist es bisher noch nicht gelungen, durch Oxydation diese Koh-

Terpenthinsăure.

lenwasserstoffe in die Harze, die mit ihnen vorkommen, umzuändern. Setzt man Terpenthinöl der Luft aus, so absorbirtes Sauerstoff und verdickt sich, zugleich bildet sich Kohlensäure und ein harzähnlicher Körper, aber keines von den krystallisirten Harzen des Terpenthins. Auch durch Salpetersäure werden diese Oele in harzartige Producte verwandelt. Lässt man mässig concentrirte Salpetersäure längere Zeit und im Ueberschuss auf Terpenthinöl einwirken, so erhält man zuletzt beim Verdampfen der salpetersauren Lösung einen dünnen Syrup, aus welchem nach einiger Zeit sich eine in glänzenden Nadeln krystallisirende Säure, Terpenthinsäure, aussondert. Erhitzt, zersetzt sie sich; sie besteht aus 14C 20H8O und giebt, an Silberoxyd gebunden, 1 Atom Wasser ab.

Gruppe des Grubengases, Steinöls und des Paraffins.

586. Die Kohlenwasserstoffarten dieser Gruppe bilden sich durch Zersetzung vegetabilischer Substanzen unter Wasser und durch Zersetzung derselben, so wie auch animalischer, bei erhöhter Temperatur. Sie werden durch Säuren, Alkalien und Sauerstoff nicht zersetzt, also nicht durch diejenigen Substanzen, mit denen sie in der Natur in Berührung kommen, nur Chlor wirkt auf einige derselben ein. Durch stark glühende Röhren geleitet oder an der Luft entzündet zersetzen sie sich. Verbindungen mit Säuren gehen sie nicht ein.

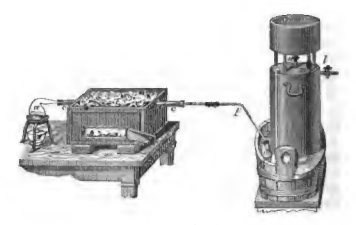
Das Grubengas. Erhitzt man essigsaures Grubengas Kali oder Natron mit einem Ueberschuss des Hydrats (Sumpsgas). dieser Basis, so entwickelt sich Grubengas, C2 H8, und Darstellung Kohlensäure, C<sup>2</sup>O<sup>4</sup>, bleibt mit der Basis verbunden zu- ren Alkalien rück. Die an die Basis gebundene Essigsäure, C4H6O3, durch Destillation, hat also 1 At. Wasser aus dem Hydrat wieder aufgenommen, K+4C6H3O und KH=2KC und 2(C4H); am zweckmässigsten ist es, ein Gemenge von 1 Th. krystallisirtem essigsauren Natron mit 3-4 Th. Barvthydrat oder von 1 At. essigsaurem Kali mit 1 At. Kalihvdrat gelinde in einer Retorte zu erhitzen.

Dasselbe Gas erhält man auch, wenn man Alkoholgas über dunkelrothglühenden wasserfreien Baryt leitet, Ba und 4C12H2O=BaC und 3·(C4H).

Unter den gasförmigen Producten, welche sich bei der Zersetzung organischer Substanzen, so wie überhaupt von Verbindungen, welche Kohlenstoff, Wasserstoff und Alkoholdampf Sauerstoff enthalten, bei erhöhter Temperatur bilden, ist gewöhnlich Grubengas; einige derselben erleiden bei höherer Temperatur eine sehr einfache Zersetzung, z. B. der Alkohol. Erhitzt man ihn in einer kleinen Retorte a, und lässt den Alkoholdampf, welcher aus 1 M. Kohlenstoffgas, 3 M. Wasserstoffgas und ½ M. Sauerstoffgas be-

durch Zersetzung von glühenden Röhren,

steht, durch eine glühendes Rohr c gehen, so verbindet



sich ½ M. Sauerstoffgas mit ½ M. Kohlenstoffgas zu 1 M. Kohlenoxydgas, 1 M. Kohlenstoffgas mit 2 M. Wasserstoffgas zu 1 M. Kohlenwasserstoffgas (Grubengas) und 1 M. Wasserstoff scheidet sich aus. \*)

bildet sich bei Zersetzung orgastanzen in stehenden Gewässern.

Sehr häufig bildet sich dieses Gas durch die Zersetzung organischer Substanzen in stehenden Gewässern, nischer Sub- welche einen morastigen Boden haben. Um es aufzufangen, füllt man eine Flasche mit Wasser, und steckt in die Oeffnung der unter Wasser umgekehrten Flasche einen weiten Trichter, rührt dann den Boden mit einem Stock um, und hält die Flasche so, dass die aufsteigenden Blasen in den Trichter und in die Flasche hinauf-

> \*) Gemenge solcher Gasarten, in denen außerdem noch Stickstoff und Kohlensäure enthalten sind, kann man leicht in einem gebogenen Rohr über Quecksilber untersuchen. Bringt man ein Stückchen Kali in das Gemenge, so wird Kohlensäure absorbirt, nimmt man das Kali heraus und bringt Kalium hinein, so zerlegt dieses das Kohlenoxydgas, es bildet sich Kali und Kohle scheidet sich aus. Bringt man dann Kupferoxyd hinein und erhitzt, so bildet sich Kohlensäure und VVasser, erstere nimmt man durch Kali weg, was übrig bleibt, ist Stickstoffgas.



steigen. Die dem Gase beigemengte Kohlensäure trennt man durch Schütteln mit Kalkwasser, welches sich damit zu kohlensaurer Kalkerde verbindet. Eine ähnliche Zer-in den Steinsetzung, wie in solchen stehenden Gewässern, findet mit kohlengruben, den Steinkohlen Statt, die manchmal noch außer der Grube, in Magazinen und Schiffen, dieses Gas entwickeln, welches mit der atmosphärischen Luft ein detonirendes Gemenge bildet. In einigen Steinkohlengruben entwickelt es sich zuweilen allmählig in großer Menge; zuweilen ist es in Klüften verdichtet, und strömt aus diesen heraus, wenn die Arbeiter sie aufschlagen. Die- detonirt, mit ses Gas mengt sich in den Gruben mit der atmosphäririscher Luft schen Luft und bildet die sogenannten schlagenden Wetter; ein solches Gemenge detonirt, wenn es entzündet wird, so heftig, dass die Arbeiter zu Boden geworfen und zerschmettert werden. - Bei der atmosphärischen Luft werde ich eine Lampe anführen, die Sicherheitslampe, welche so eingerichtet ist, dass sie ein detonirendes Gemenge nicht entzündet. Dieses Gas ist es auch unstreitig, welches bei Baku und in anderen Gegenden Persiens aus der Erde herausströmt, und von den Persern angebetet wurde; in Rheine an der Ems strömt auf ähnliche Weise aus einem verlassenen Grubenschacht eine solche Gasquelle heraus, welche dort zum Heitzen benutzt wird.\*)

gemengt, (schlagende Wetter).

Ein Maass Kohlenwasserstoffgas mit 2 M. Sauerstoff- Zusammengas gemengt, und in einem getheilten Glasrohr durch den elektrischen Funken (s. §. 28.), entzündet, giebt 1 M. kohlensaures Gas und tropfbar flüssiges Wasser; in 1 M. kohlensaurem Gas ist ½ M. Kohlenstoffgas und 1 M. Sauerstoffgas enthalten: das andere Maass Sauerstoffgas ist also zur Verbrennung des Wasserstoffs, welcher im Kohlenwasserstoff enthalten ist, verwandt worden, und dieses enthält folglich 2 M. Wasserstoff. Es sind also in diesem Kohlenwasserstoff 2 M. Wasserstoff und 1 M. Koh-

sctzung,

\*) Man nennt diese Verbindung von Kohle und Wasserstoff Grubengas, weil sie sich in den Steinkohlengruben, auch Sumpfgas, weil sie sich in stehenden Gewässern bildet.

Zerlegung.

lenstoff verbunden, und zwar sind diese zu 1 Maass ver-Läfst man zu wiederholten Malen den elektrischen Funken durch dieses Gas schlagen, so wird Kohle abgesetzt, und 1 M. der Gasart giebt 2 M. Wasserstoffgas. Lässt man mehrere Male dieses Gas durch ein stark glühendes Rohr gehen, so findet eine ähnliche Zersetzung statt, Kohle wird ausgesondert, und man erhält Wasserstoffgas. Das specifische Gewicht des Gases. aus diesen Zersetzungen berechnet, beträgt 0,5529.

Das Grubengas ist farblos, bisher noch nicht flüssig dargestellt, giftig wirkt es nicht, denn es arbeiten in den Steinkohlengruben in England die Bergleute zuweilen in einem Gasgemenge, in dessen oberen Schichten die Sicherheitslampe explodirt, ohne dass sie sich merklich unwohl dahei befinden.

Es verbindet sich dieser Kohlenwasserstoff, so viel man bisher gefunden hat, weder mit Säuren, noch mit Basen, noch überhaupt mit anderen Substanzen; mit Chlorgas dem Tageslicht ausgesetzt, zersetzt es sich unter heftiger Explosion, wenn es rein ist (s. unten Chlorkohlenstoff).

Petroleum.

588. Petroleum (Steinöl, Naphta). So wie das Grubengas durch Zersetzung organischer Substanzen unter Wasser und durch trockne Destillation entsteht, so werden auf dicselbe Weise eine Reihe anderer Kohlenwasserstoffarten gebildet, von denen wir nur das Paraffin in reinem Zustande bisher haben darstellen können, während Petroleum und Eupion ein Vorkommen. Gemenge von verschiedenartigen Substanzen sind. mehreren Gegenden quillt gewöhnlich zugleich mit Wasser eine ölartige Flüssigkeit, welche auf dem Wasser schwimmt, aus der Erde heraus. Destillirt man diese mit Wasser oder auf irgend eine andere Weise, bei welcher man eine Zersetzung derselben durch eine erhöhte Temperatur vermeidet, so geht bei einigen derselben, z. B. bei der, welche in der Nähe von Braunschweig vorkommt, keine Spur eines slüchtigen Oels über, während bei anderen, z. B. bei der von Baku, der größte Theil derselben

sich überdestilliren lässt. Diese Substanz, welche überdestillirt, ist unter dem Namen Steinöl oder Petroleum bekannt. In einigen Gegenden hat unstreitig zu ihrer Bildung eine erhöhte Temperatur nicht beigetragen; auch kann man, wenn man Steinkohlen, welche keiner erhöhten Temperatur ausgesetzt waren, und nur durch Zersetzung unter Wasser Veränderungen erlitten haben, mit Wasser destillirt, eine dem Petroleum ganz ähnliche Substanz erhalten, welche also in den Steinkohlen schon fertig gebildet vorkommt. In anderen Gegenden mag eine erhöhte Temperatur, welche von vulkanischen Processen herrührt, wenn auch nicht zur Bildung dieser Substanz, doch wenigstens zum Herausquellen derselben an die Erdobersläche beitragen, indem heisse Quellen, insbesondere heisse Wasserdämpfe, aus den zersetzten organischen Substanzen das Steinöl mit sich führen. Die reineren Sorten Steinöl erhält man von Amiano im Herzogthum Parma, und aus der Umgegend von Baku, wo es nicht allein sehr viele Brunnen giebt, in welchen sich die Naphta ansammelt, sondern sogar auch kleine fliessende Bäche; in der Nähe dieser Naphtaquellen kommen die großen Entwickelungen von Grubengas vor.

Bildung desselben.

589. Destillirt man Steinöl von Baku, welches ein Destillation specifisches Gewicht von 0,835 hat, für sich, so fängt es bei 140° an zu kochen; während der Destillation steigt die Temperatur allmählig bis über den Kochpunkt des Ouecksilbers. Wenn man die übergegangene Flüssigkeit selbst in kleinen Intervallen wegnimmt und diese wiederum untergucht, so steigt auch bei jeder Flüssigkeit der Kochpunkt. Welches Mittel man auch bei der Destillation anwenden mag, so gelingt es nicht, aus dem Steinöl eine Flüssigkeit von beständigem Kochpunkt darzustellen, es besteht daher aus verschiedenen Flüssigkeiten, welche sich dadurch auszeichnen, dass sie nicht von Schwefelsäure und gewöhnlicher Salpetersäure angegriffen werden, durch welche man daher fremde Substanzen, welche von diesen Säuren zersetzt werden, abscheiden kann. Vom Ka-

des Steinöls TOR Baku,

lium und Kali werden sie gleichfalls nicht angegriffen. Die Flüssigkeit, welche den niedrigsten Kochpunkt hat, nämlich zwischen 95-105°, enthält auf 2H nahe 1C. Die Flüssigkeiten, welche einen niedrigen Kochpunkt haben, lösen sich in jedem Verhältnis in wasserfreiem Alkohol auf; die von hohem Kochpunkt sondern sich, wenn sie heiss in Alkohol aufgelöst werden, wiederum größtentheils beim Erkalten daraus ab, und die vom höchsten enthalten, wie gleich angeführt werden wird, Paraffin.

des von Amiano,

590. Ganz ähnlich verhält sich das Steinöl von Amiano. Die Flüssigkeit, welche bei 115° kocht, enthält auf 1 Maass im gasförmigen Zustande 4 M. Kohlenstoffgas und 8 M. Wasserstoffgas, die, welche bei 90° und die, welche bei 190° kocht, enthalten weniger Wasserstoff; erstere hat ein etwas geringeres, letztere ein etwas größeres specifisches Gewicht im gasförmigen Zustande als die, deren Kochpunkt 115° ist.

bituminöser Schiefer.

591. Unterwirft man bituminöse Schiefer der Destillation, so erhält man ganz ähnliche Produkte wie bei der Destillation des rohen Steinöls, also auch Paraffin.

Paraffin.

592. Paraffin. Unterwirft man die ölartige Flüssig-Darstellung keit, welche man bei der Destillation von Steinkohlen, so Steinkohlenöl, wie von vegetabilischen und thierischen Substanzen im Allgemeinen erhält, wieder der Destillation, so geht zuerst eine wässerige Flüssigkeit über, auf welcher ein Oel schwimmt; nach einiger Zeit geht aber ein ölartiger Körper über, welcher in diesen Flüssigkeiten untersinkt. Wechselt man alsdann die Vorlage und sammelt, bis zur vollständigen Verkohlung der eingelegten Masse, Uebergehende auf, so erhält man darin Paraffin schon in nicht unbedeutender Menge. Dieselbe Operation kann man mit dem Uebergegangenen noch mehrere Male wiederholen; zuletzt erhält man ein Gemenge von Brandölen mit Paraffin und Eupion. Setzt man allmählig unter fortdauerndem Umrühren die Hälfte dem Maasse nach Schwefelsäure hinzu, so werden die Brandöle zersetzt. Ist die Masse dünnflüssig geworden, so stellt man sie einen Tag

lang an einen warmen Ort hin, bei ungefähr 50°; auf der Obersläche sammelt sich alsdann ein klares, farbloses Oel, welches man entweder flüssig, oder, wenn man die Masse erkalten lässt, bis es erstarrt ist, fest abnehmen kann. Diese Masse ist Paraffin, das mit einem flüssigen Oele durchdrungen ist. Durch wiederholtes Auspressen mit Löschpapier, in welches das Oel sich hineinzieht, kann man es von letzterem größtentheils trennen; vollständig geschieht es aber, wenn man es in kochendem Alkohol auflöst, und durch Erkalten daraus krystallisiren lässt, es sondert sich alsdann in glänzenden Blättchen aus. der Destillation des Wachses erhält man das Paraffin in bedeutender Menge; die fettigen Säuren, welche mit dem Paraffin übergehen, nimmt man am bequemsten mit einem Alkali fort; das Paraffin erhält man durch wiederholtes Auflösen in Alkohol und Umkrystallisiren rein.

aus Wachs.

Das Paraffin schmilzt bei 47° zu einem klaren Oel, Eigenschaften. und gesteht beim Erkalten zu einer weißen Masse; es hat ein specifisches Gewicht von 0,89. Es wird von der Schwefelsäure, wenn es damit nicht über 100° erwärmt wird, vom Chlor, von heißer concentrirter Salpetersäure, von Chlorwasserstoffsäure, vom Kalium und von Kaliauflösung nicht im mindesten verändert; man hat es desswegen Parassin (parum affinis) genannt. An der Lust bei einer erhöhten Temperatur entzündet, brennt es mit schöner Flamme. Es löst geschmolzenen Schwefel, Selen und Phosphor auf, und wird sehr leicht vom Aether aufgelöst. Alkohol wirkt kalt wenig darauf ein; 100 Th. kochenden Alkohols lösen 3,45 Th. auf, und beim Erkalten scheidet es sich krystallinisch daraus ab. sichtig erhitzt lässt es sich unverändert überdestilliren; es kocht zwischen 370°-380°.

593. Das Eupion erhält man auf die angeführte Weise mit dem Paraffin. 100 Theile Alkohol lösen bei Darstellung der gewöhnlichen Temperatur 33 Theile Eupion auf; in aus dem Steinkohlenöl, der Hitze lösen sich beide Substanzen in jedem Verhält nisse. Der Alkohol bietet also ein leichtes Scheidungsmit-

tel des Eupions vom Paraffin dar. Von heißer concentrir-

ter Salpetersäure, von Chlorwasserstoffsäure, von Schwefelsäure, von Kalium und von Kaliauflösung wird es eben so wenig angegriffen, wie das Paraffin. Vollständig frei von fremden Bestandtheilen hat man es bisher noch nicht Das Eupion, welches man auf die darstellen können. angeführte Weise erhält, scheint, wie das Steinöl, aus mehreren Kohlenwasserstoffverbindungen zu bestehen, welche dasselbe indifferente chemische Verhalten gegen andere Substanzen zeigen, und die bei einer sehr verschiedenen Temperatur kochen, so dass man vielleicht in dieser Rücksicht dieselbe Erscheinung, wie beim Steinöl, beobachten kann. Ein Eupion, welches bei einer Temperatur von 47° kocht und ein specifisches Gewicht von 0,655 hat, erhält man, wenn man Repsöl der Destillation unterwirft, das Uebergegangene auf die vorher angeführte Weise behandelt, und die ölartige Flüssigkeit sehr vorsichtig mehrere Male rectificirt. Das Eupion, welches man so erhält, löst sich in jedem Verhältniss in wasserfreiem Alkohol auf, brennt mit einem russlosen, weissen Lichte, wie eine Wachskerze.

aus dem Repsöl.

Paraffin und Eupion im Steinöl. 594. Zuweilen sondern sich aus dem rohen Steinöl bei einer sehr niedrigen Temperatur Krystalle von Paraffin aus; sehr leicht erhält man es daraus, wenn man die bei der Destillation des Steinöls von Baku und Amiano zuletzt übergegangenen Mengen erkaltet, es sondern sich alsdann feste Krystallblättchen ab, welche man durch Abspülen mit Alkohol und Umkrystallisiren vermittelst Alkohol rein erhalten kann.

Das Steinöl von Rangoon in Ava enthält von einer Substanz, welche in allen übrigen Eigenschaften, außer in dem Schmelzpunkt und in dem specifischen Gewichte, dem Paraffin ähnlich ist, eine so große Menge, daß man sie durch Destillation und Krystallisiren vermittelst Alkohol leicht rein erhält. Auf eine ähnliche Weise kann man aus dem Quirinusöl, welches in der Nähe von Tegernsee bei München aus der Erde quillt, eine Substanz

erhal-

erhalten, welche mit dem Paraffin so übereinstimmt, dass man sie für Paraffin zu halten veranlast wird, sie riecht angenehm und ist geschmacklos. Aus diesem Vorkommen geht als sehr wahrscheinlich hervor, dass das Paraffin zu denjenigen Produkten gehört, welche man durch Zersetzungen vegetabilischer und thierischer Substanzen sowohl auf nassem Wege, als durch erhöhte Temperatur erhält, und es ist sehr wahrscheinlich, dass das Eupion auf ähnliche Weise sich bilde, und dass man aus dem Steinöl durch Destillation Verbindungen darstellen kann, die den Eupionarten in ihren Eigenschaften vollkommen gleichen. So brennt z. B. der flüchtige Theil des Steinöls von Rangoon nur mit wenig russender Flamme.

595. Diese Substanzen bestehen entweder genau aus C2H oder haben wenigstens eine diesem Verhältniss sehr annähernde Zusammensetzung. So scheint nach neueren Untersuchungen Paraffin aus 20C42H zu bestehen, und das Eupion, welches den niedrigsten Kochpunkt hat, besteht aus 5C12H; dies letztere entstand aber durch Zersetzung einer Verbindung von C2H vermittelst Schwefelsäure.

## Kautschuck und Destillationsproducte desselben.

596. In dem milchigen Saft sehr vieler Pflanzen, z. B. Vorkommen der Mohnarten (Papaveraceen), Wolfsmilcharten (Euphorbiaceen), des Gummibaums (Ficus elastica) erkennt man (Federharses). unter dem Mikroskop, wie in der thierischen Milch, runde Kügelchen, die in einer Flüssigkeit schwimmen; der Saft vom Attich-Hollunder (Sambucus ebulus) enthält die größten Kügelchen bis zu einem Durchmesser von 0,02 mm. Da diese Kügelchen leichter als die Flüssigkeit sind, so sammeln sie sich, wenn man den Saft stehen läßt, auf der Oberfläche derselben an, was man noch befördern kann, wenn man den Saft mit einer Kochsalzlösung versetzt, wodurch das spec. Gew. der Flüssigkeit erhöht I. 1.

wird; man erhält sie alsdann auch frei von den in it Flüssigkeit aufgelösten Substanzen. Auf ähnliche Wa wie man die Kügelchen der Milch zu Butter vereine kann, verbinden sich die Kügelchen dieser Milchsäften einer zusammenhängenden klebrigen Masse, was man Kleinen leicht durch Herumrühren des Saftes mit en Nadelspitze bewirken kann. Das käufliche Kautschri kommt entweder in Form von Flaschen oder in Plate Gewinnung, von ungefähr 2 Zoll Dicke vor. Man gewinnt es haut sächlich in Südamerika aus Siphonia Cahuchu, in Osis dien aus Ficus elastica und an andern Orten aus ander milchsaftführenden Bäumen, indem man am untern The des Stammes Einschnitte in die Rinde macht. liche, feste Kautschuck, z. B. das in Flaschen, wird & durch gewonnen, dass man den Milchsaft gewöhnlich Thonformen streicht und erwärmt. Vom Russ des Bres materials ist es schwarz gefärbt und das in der Flüssig Eigenschaften keit enthaltene Eiweiss ist coagulirt. Das Kautschud hat ein spec. Gew. von 0,925, ist, besonders wenn s ein wenig erwärmt wird, in hohem Grade dehnbar wird elastisch, lässt sich mit der Scheere oder mit einen Messer leichter als Leder schneiden: um das Ar kleben desselben an die schneidenden Instrumente m verhüten, muss man sie nass machen. Drückt man sische Schnittslächen sogleich an einander, so haften sie 50 fest zusammen wie die innere Masse selbst: man kann also sich leicht dünne Kautschuckplatten verschaffen, die man auch käuflich findet und aus diesen sich bewegliche Röhren und andere Gegenstände verfertigen.

Es enthält nahe 7H auf 4C, wird vom gasförmigen Chlor, Chlorwasserstoff und Ammoniak, von verdünnten Alkalien und Säuren nicht angegriffen und ist in Wasser und Alkohol unföslich. Mit Aether quillt es auf und zwar zuletzt so stark, dass es sich darin vertheilen läst. Eben so verhält es sich gegen das Steinkohlenöl, Terpenthinöl und andere Substanzen dieser Art. Bei 120° schmilzt es: erkaltet bildet es eine klebrige Masse

stärker erhitzt; und zwar bei sehr langsam steigender Temperatur, zersetzt es sich, giebt sehr wenig Gas und eine große Quantität Flüssigkeit, welche nur aus Kohlenwasserstoffverbindungen bestehen kann. Bei der Destillation des käuflichen unreineren Kautschucks erhält man noch Kohlensäure. Ammoniak und Wasser.

597. Die Flüssigkeit, welche man durch diese Destillation erhält, zeigt, was den Kochpunkt anbetrifft, dieselben von der Destillation Erscheinungen, wie das Steinöl. Destillirt man nämlich diese Flüssigkeit, so fängt sie bei 56° an zu kochen; un- Kautschucks. terwirft man die Flüssigkeit, die man, während der Kochpunkt bis 96° steigt, erhält, wiederum zum Theil der Destillation, so fängt das Uebergegangene bei 43° an zu kochen, und wiederholt man dieselbe Operation, so kocht das Destillat bei 33°. Die Flüssigkeit, welche zwischen 33° bis 44° übergeht, hat ein specifisches Gewicht von 0.654: erwärmte concentrirte Schwefelsäure löst sie auf, und durch einen Zusatz von Wasser sondert sich eine im Wasser unlösliche Substanz aus, während die Auflösung, mit kohlensaurer Baryterde gesättigt, ein lösliches Salz giebt, welches nicht krystallisirt.

Die bei den verschiedenen Temperaturen übergehenden Verbindungen haben ein specifisches Gewicht von 0,654 bis 0,962; der Kochpunkt derselben steigt fast bis zur Rothglühhitze. Die Flüssigkeiten, bei welcher Temperatur sie auch übergegangen sein mögen, haben nie einen constanten Kochpunkt, so dass sie, wenn sie wieder destillirt werden, flüchtigere und weniger flüchtigere Verbindungen geben. Sie werden bei keiner Temperatur fest und sondern nichts Festes aus. Im Alkohol sind die flüchtigeren Verbindungen in jedem Verhältnifs, die, welche bei einer hohen Temperatur kochen, wenig löslich; mit den Alkalien und mit Kalium destillirt, erleiden sie keine Veränderung. Von diluirter Salpetersäure werden sie wenig, von rauchender und von concentrirter Schwefelsäure stark angegriffen.

Kautschin.

desselben.

598. Kautschin. Von diesen verschiedenen Verbindungen ist diejenige, welche nach mehrfach wiederholter Destillation zwischen 168° - 171° übergeht, genauer untersucht worden. Leitet man durch dieses Oel Chlorwasserstoff-Eigenschaften säure, so verbindet es sich damit zu einem flüssigen Körper. aus welchem man, wenn man ihn durch Auflösen in Alkohol, und durch Fällen mit Alkohol und Wasser gereinigt hat, durch Destillation mit Kalkerde eine ölartige Substanz vom Geruch des Apfelsinenöls erhält, Kautschin, welches bei 171°,5 kocht. Aus der Untersuchung desselben hat sich ergeben, dass 1 M. Kautschingas (4,77) aus 5 M. Kohlenstoffgas und 8 M. Wasserstoffgas besteht. Mit Chlorwasserstoffsäure verbindet sich das Kautschin zu einem flüssigen Körper, welcher aus gleichen Maassen

> Setzt man die Flüssigkeit zu Schwefelsäure von 1.85 specifischem Gewicht, so zersetzt sie sich; auf der Oberfläche des Gemisches sondert sich eine ölartige Flüssigkeit ab, welche dem unreinen Eupion gleicht.

> von beiden Substanzen besteht. In wasserfreie Schwefelsäure getröpfelt, zersetzt es die Schwefelsäure, indem zugleich eine Säure, welche mit der Baryterde zu einem in Wasser löslichen Salz sich verbindet, gebildet wird.

> Durch Chlor wird das Kautschin zersetzt, indem Chlorwasserstoffsäure entweicht und eine oder mehrere flüssige Chlorverbindungen sich bilden, welche von rauchender Salpetersäure nicht zersetzt werden; destillirt zerlegen sie sich.

> Das Kautschin steht, was die Zusammensetzung und die Eigenschaften anbetrifft, dem Oel aus dem Terpenthin, welches eine slüssige Verbindung mit der Chlorwasserstoffsäure eingeht, sehr nahe.

Ein festes und erhalten.

599. Leitet man die Gasarten, welche bei der Destilla-Aussiges Pro-tion des Kautschucks entweichen, in ein stark erkalteduct, durch stark erkante-starke Kilte tes Gefäss, so erhält man eine Flüssigkeit, von der ein Theil etwas über 0° verdampft, wodurch eine so niedrige Temperatur entsteht, dass der Rückstand sest wird. Diesen reinigt man durch Pressen zwischen Papier:

schmilztbei - 10° und kocht bei + 14,5° und hat ein spec. Gew. von 0,61. Erkaltet man das Verdampfende, so erhält man eine Flüssigkeit, welche bei 0° kocht und nicht fest erhalten werden kann: beide ent-

Das unreine Eupion, das Steinöl, die Producte der Destillation des Kautschucks, das Thieröl und andere flüchtige Substanzen, bei denen kein constanter Kochpunkt zu erreichen ist, bestehen aus physikalischen Gründen entweder aus vielen Oelen, oder es findet während der Destillation selbst eine Zersetzung Statt.

## Kohlenstoff und Chlor.

Chlor und Kohle verbinden sich nicht direct mit einander; man kann Kohle glühend in Chlorgas bringen, oder lange Zeit durch den elektrischen Strom darin glühend erhalten, ohne dass eine Verbindung Statt findet; ist Wasser gegenwärtig, so zersetzt sich das Wasser: es wird Chlorwasserstoff und Kohlensäure gebildet. Indirect kann man vier Verbindungen darstellen, zwei feste und zwei flüssige.

600. Dreifach-Chlorkohlenstoff. Leitet man zu Chlorätherin (s. oben p. 281.) in einer großen Chlorkohlen-Flasche, die dem Sonnenlichte ausgesetzt steht, so lange Chlor, als noch eine Einwirkung Statt findet, so hat sich aller Wasserstoff mit dem Chlor zu Chlorwasserstoff. den man durch Wasser absorbiren lässt und der Kohlenstoff mit dem Chlor zu einer festen krystallinischen Masse, Chlorkohlenstoff, verbunden. Denselben Körper erhält man am bequemsten, wenn man in Chlorwasserstoffäther Chlor in großem Ueberschuss leitet und den Apparat einem starken Sonnenlichte aussetzt. Dieselbe Zersetzung findet Statt, wenn man durch das Chlorätherin, indem man es fortdauernd im Kochen erbält. Chlor streichen lässt. Mit Wasser abgespült und in

Dreifach-

Aether aufgelöst, erhält man diese Verbindung, wenn man den Aether langsam verdampfen lässt, in farblosen, durch-Eigenschaften sichtigen Krystallen, die bei 160° schmelzen und bei 180° kochen. Der Chlorkohlenstoff ist geschmacklos; er hat einen aromatischen Geruch, ist in Wasser unlöslich und in Alkohol löslich. Mit Kupferoxyd verbrannt giebt er keine Spur von Wasser, er besteht aus 4C12Cl, sein spec. Gew. in Gasform wurde zu 8,162 gefunden; 1 M. desselben besteht also aus 1 M. Kohlenstoffgas und 3 M. Chlorgas.

4C 8Ć1.

Zweifach-

601. Zweifach-Chlorkohlenstoff. Lässt man Chlorkohlen den festen Chlorkohlenstoff in Gasform durch ein glühendes Porcellanrohr streichen, das mit kleinen Por-Darstellung, cellanstückchen angefüllt ist, um den Dämpfen viele Berührungspunkte zu geben, so erhält man, indem ein Theil des Chlors durch die Hitze aus der Verbindung ausgeschieden wird, einen flüssigen Chlorkohlenstoff. Leichter und reiner erhält man ihn, wenn man zu einer weingeistigen Lösung von Schwefelwasserstoff-Schwefelkalium den festen Chlorkohlenstoff in kleinen Mengen einträgt. Es findet eine heftige Einwirkung Statt, indem Schwefelwasserstoff entweicht und Chlorkalium sich ausscheidet. Die Flüssigkeit destillirt man, und wenn man zum Destillat Wasser hinzusetzt, so sondert sich der Zweifach-Chlorkohlenstoff als farblose Flüssigkeit aus. Mit einer weingeistigen Kalilösung kann man den Dreifach-Chlorkohlenstoff ohne merkliche Veränderung destilliren.

Eigenschaften.

Der Zweifach-Chlorkohlenstoff hat ein spec. Gew. von 1.619 und kocht bei 122°. Er besteht aus 4C8Cl, das spec. Gew. seines Dampfes beträgt 5,724 (gefunden 5,82), 1 Maafs seines Gases besteht also aus 1 M. Kohlenstffg. und 2 M. Chlorg.; er ist in Wasser unlöslich, löslich in Alkohol und Aether. Bringt man ihn in ein Gefäs, das mit Chlorgas gefüllt ist, und setzt es dem Sonnenlichte aus, so verbindet er sich mit dem Chlor und der Dreifach-Chlorkohlenstoff wird wieder gebildet. Das Licht bringt also eine Verbindung des Chlors mit dem Zweifach-Chlorkohlenstoff hervor, und die Hitze hebt diese wiederum auf, was sehr bemerkenswerth ist.

602. Einfach-Chlorkohlenstoff. Leitet man den festen Chlorkohlenstoff mehrere Male durch ein stark rothglühendes Rohr, so verdichten sich in dem kältesten Theile desselben seidenglänzende Nadeln, welche man in Aether auflöst und durch Sublimation reinigt, sie bestehen aus 4C4Cl. Bei der Destillation von Scheidewasser aus nicht angegebenen Beimengungen hat sich diese Verbindung einmal zufällig gebildet.

Einfach-Chlorkohlenstoff. 4C4CL

603. Vierfach-Chlorkohlenstoff. Leitet man zu Chlorkohlen-Chloroform (s. oben p. 291) in einer tubulirten Retorte, die stoff, 2C8CL im Sonnenlichte steht, Chlorgas und destillirt die Flüssigkeit mehrere Male im Gasstrom, bis keine Chlor- Darstellung, wasserstoffsäure mehr entweicht, schüttelt sie darauf mit Quecksilber, um freies Chlor wegzunehmen und destillirt sie, so ist ihr spec. Gew. 1,599; sie kocht bei Eigenschaften, 78°, besteht aus 2C8Cl, das spec. Gew. ihres Gases beträgt 5,3 (gefunden 5,24 und 5,41), 1 M. desselben enthält demnach 1 M. Kohlenstg. und 2 M. Chlorg. Mit Schwefelwasserstoff-Schwefelkalium erleidet sie keine Veränderung. Leitet man ihren Dampf durch ein lebhaft rothglühendes Rohr, so erhält man den Zweifach-, 4C8Cl, glüht das Rohr stärker, den Dreifach-Chlorkohlenstoff, 4C4Cl.

Grubengas

Durch Einwirkung des Chlors auf Grubengas erhält Er bildet sich man denselben Körper, wie mit dem Chloroform. Mengt auch durch Einwirkung man 1 Maass Grubengas, welches man durch Zersetzung von Chlor der Essigsäure durch Kali erhalten hat, mit 3 Maass Chlorgas, so findet bald eine heftige Explosion Statt. Mengt man mit dem Grubengas ein gleiches Maass Kohlensäure und setzt dann Chlor zu, oder verbindet man ein mit Chlor gefülltes Gefäss durch ein enges Rohr mit einem Gefäss, worin Grubengas enthalten ist, so findet die Einwirkung der Gase allmählig Statt und es bildet sich die ölartige Verbindung. Da sie sich auf dieselbe Weise mit dem Grubengas darstellen lässt, welches in

stehenden Gewässern sich bildet, in denen vegetabilische Substanzen sich zersetzen, so ist dies ein Beweis, dass das künstliche und natürlich vorkommende Gas identisch sind.

Derselbe Chlorkohlenstoff bildet sich, wenn man

von Chlor auf ein Gemenge von gasförmigem Chlor und Schwefel-Schwefelkoh-lenstoff in der kohlenstoff durch ein glühendes Porzellanrohr leitet, Glühhitze. was am bequemsten geschieht, wenn man durch den Tubulus einer mit Schwefelkohlenstoff gefüllten Retorte Chlor in diesen leitet und den Hals der Retorte mit einem Porzellanrohr verbindet. Durch Abkühlen der Producte erhält man ein Gemenge von Chlorschwefel und diesem Chlorkohlenstoff, welche man durch vorsichtiges Zusetzen von einer Kalilösung, wodurch der Chlorschwefel zersetzt wird, und durch Destillation trennt.

> Bei Angabe der Anzahl der Atome in diesen Chlorkohlenstoffarten ist berücksichtigt worden, dass die drei erstern zur Gruppe des Alkohols, die letztern zur Gruppe des Holzalkohols gehören.

> Verbindungen des Kohlenstoffs mit dem Brom und dem Jod darzustellen, ist bisher noch nicht gelungen.

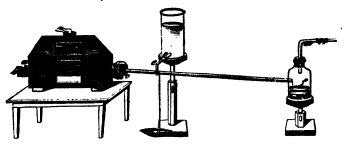
## Kohlenstoff und Schwefel.

Schwefel-

604. Schwefel und Kohlenstoff verbinden sich nur kohlenstoff. in einem Verhältniss. Erhitzt man Schwefel und Kohle zusammen, so findet keine Verbindung Statt, der Schwefel wird verslüchtigt, und die Kohle bleibt zurück. Die

Darstellung, Temperatur, bei welcher der Schwefel kocht, ist zur Verbindung der beiden Substanzen nicht hinreichend; wenn man aber stark glühende Kohlen mit Schwefeldämpfen in Berührung bringt, so geschieht die Verbindung sehr leicht. Man wendet dazu ein Porcellanrohr, oder besser ein Rohr von grauem Gusseisen an, welches man inwendig mit einer Thonkruste überzieht, indem man Thon mit Wasser zu einem Brei anrührt, diesen Brei in der

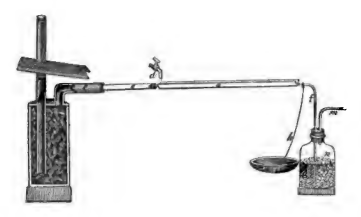
Röhre herumfließen läßet und das Rohr nachher erwärmt; wiederholt man dieses mehrere Male, so kann man die Kruste von getrocknetem Thon so stark erhalten, daßs das Eisen vom Schwefel nicht angegriffen wird. Man kann dazu ein Rohr von Gußeisen anwenden, welches 3 Fuß lang ist und 2 Zoll im Durchmesser hat. Das Rohr füllt man mit sehr gut ausgeglühten Kohlen und erhitzt es in einem länglichen Ofen bis zur Rothglühhitze. An dem einen Ende b verschließt man das Rohr mit einem Kork. Oben am Rohr muß man ein kleines Loch einbohren lassen, welches zum Eintragen des Schwefels dient, und durch einen kleinen Kork a sehr



dicht verschlossen werden kann. Das andere Ende c verschliefst man gleichfalls mit einem großen Kork, durch welchen ein langes Glasrohr o geht. Die großen Körke müssen, damit sie luftdicht schließen, mit Leim gekocht werden. Das lange Glasrohr geht in eine geräumige Flasche, in welcher ein Loch angebracht ist, worin es mit einem Kork luftdicht eingepasst wird; die gewöhnliche Oeffnung der Flasche ist mit einem Kork verschlossen, in welchen das Glasrohr m, welches man zum Fenster hinausleitet, luftdicht eingepasst wird. Auf dem Boden der Flasche befindet sich etwas Wasser. Man kann, wenn man an dem Ende c ein sehr langes Rohr o anbringt, es entweder dadurch, dass man fortdauernd Wasser darauf tröpfeln lässt, oder, welches viel besser ist, dadurch, dass man es seiner ganzen Länge nach mit Eis oder Schnee umgiebt, hinreichend kalt erhalten; dadurch, dass man das Rohr nicht unter Wasser leitet, findet nirgends im Apparate ein Druck Statt. Durch das Loch a bringt man, wenn die Kohlen rothglühen, von Zeit zu Zeit Schwefelstücke hinein und verschliefst es jedesmal sogleich wieder. Der Schwefel schmilzt, fliesst zu den stärker erhitzten Theilen des Rohrs, welches man etwas geneigt in den Ofen legt, herunter, kocht und verwandelt sich darauf in Schwefelgas, welches über die glühenden Kohlen streicht und sich damit verbindet. Der gebildete Schwefelkohlenstoff wird in dem langen Glasrohr o verdichtet, aus welchem er in die Flasche f heruntersliesst und im Wasser untersinkt. Da die Kohlen immer etwas Wasserstoff zurück behalten, so verbindet sich der Schwefel gleichfalls damit zu einem gasförmigen Körper, welcher durch das Rohr m abgeleitet wird.

Bequemate weise des Schwefel-

In größerer Menge und bequemer erhält man den Darstellungs- Schwefelkohlenstoff, wenn man einen Cylinder von Gusseisen von 1 Fuss Höhe mit Kohlen füllt, und ihn kohlenstoffs. mit einem gut passenden Deckel von Gusseisen, worin das lange Rohr b und das gebogene Rohr c eingeschmolzen sind, luftdicht verschliesst. Den Cylinder stellt man in einen Ofen von der Größe, wie ich ihn bei der Darstellung des Phosphors (s. oben §. 67.) angeführt habe; mit dem krummen Rohr verbindet man vermittelst eines Korks das weite Rohr e, und mit diesem das enge und lange Rohr f, welches in die Flasche n hineingeht. Das Rohr m dient dazu, die Gasarten, welche sich nicht condensiren. durch's Fenster wegzuführen. Wenn der Cylinder roth glüht, so öffnet man von Zeit zu Zeit das Rohr b, welches mit einem Kork verschlossen wird, und wirft Schwefel hin-Damit der heiße Luftzug beim Hineinwerfen nicht beschwerlich fällt, steckt man über das Rohr ein Eisenblech. Das Schwefelgas geht durch die glühenden Kohlen, verbindet sich damit, und der gebildete Schwefelkohlenstoff entweicht als Gas durch das krumme Rohr; der Schwefel, welcher davon mit fortgerissen wird, verdichtet sich in dem weiten Rohr zugleich mit einem Theil



des Gases, und das Uebrige wird in dem engen Rohr f verdichtet, welches auf einer Rinne o liegt, auf welche an dem einen Ende aus einem größeren Gefäß Wasser durch den Hahn d tröpfelt, das in der Rinne herunter und am andern Ende vermittelst des Bindfadens h in die Schaale x geleitet wird. Das Gefäs n ist zur Hälfte mit zerstossenem Eise gefüllt. Mit der Operation fährt man so lange fort, bis sich nur noch wenig Schwefelkohlenstoff bildet, welches ein Beweis ist, dass die Kohlen verzehrt sind. Der Schwefelkohlenstoff, welchen man so gewinnt, enthält noch Schwefel aufgelöst; um ihn davon zu reinigen, destillirt man ihn auf dieselbe Weise, wie den rohen Aether (s. oben p. 241.). Wenn man 9 des Schwefelkohlenstoffs abdestillirt hat, so kann man die zurückbleibende Menge in einer bedeckten Schaale allmählig verdampfen lassen, wobei sich schöne Schwefelkrystalle bilden. Sollte der Schweselkohlenstoff noch Schwefelwasserstoff enthalten, so schüttelt man ihn mit kohlensaurem Bleioxvd.

Der reine Schwefelkohlenstoff ist eine farblose Flüs-Eigenschaften. sigkeit von einem höchst unangenehmen Geruch, welche in Wasser unlöslich, in Alkohol und Aether aber in ie-

dem Verhältniss löslich ist. Sie hat ein specifisches Gewicht von 1,272, kocht bei 46°,6 und verdampst also sehr schnell. Sie ist leicht entzündlich und brennt mit blauer Flamme; Kohlensäure und schweslichte Säure bilden sich dabei. Mit glühenden Metallen in Berührung gebracht, wird der Schweselkohlenstoff zerlegt, Kohle wird ausgeschieden und ein Schweselmetall gebildet. Der Schweselkohlenstoff löst Schwesel und Phosphor auf, und zwar vom Phosphor das Achtsache.

Zusammensetzung. Der Schwefelkohlenstoff enthält 2 Atome Schwefel auf 1 At. Kohle. Nach der Zusammensetzung der Aetherschwefelkohlenstoffsäure (s. oben p.235) ist es nicht unwahrscheinlich, dass 1 At. Schwefelkohlenstoff aus 2C 4S bestehe. Das specifische Gewicht des Schwefelkohlenstoffgases beträgt 2,64 (gefunden 2,670); in einem Maass Schwefelkohlenstoffgas ist demnach  $\frac{1}{3}$  M. Schwefelgas und  $\frac{1}{4}$  M. Kohlenstoffgas enthalten.

Die Verbindung des Schwefelkohlenstoffs mit dem Schwefelwasserstoff wird bei den Säuren (I, 2. §. 309 p. 237) und die mit dem Aether ist bei den Aetherarten (s. oben §. 269 p. 235) angeführt.

Schwefel, Kohlenstoff und Chlor. 605. Läst man längere Zeit Schweselkohlenstoff in einem mit Chlorgas gesüllten Kolbenstehen, so verschwindet das Chlor, durch Wasser kann man den der Flüssigkeit beigemengten Chlorschwesel abscheiden und durch wiederholte Destillation und Trocknen über Chlorcalcium erhält man eine gelbe Flüssigkeit von 1,46 spec. Gew., die bei ungesähr 70° kocht und, mit Kali behandelt, sich in Viersach-Chlorkohlenstoff, Schweselkalium und kohlensaures Kali zerlegt, sie besteht aus CS2Cl oder vielleicht aus 2C8Cl+2C4S(=4·CS2Cl).

Schwefel, Kohlenstoff, Chlor und Sauerstoff. 606. Uebergiesst man 1 Theil Schwefelkohlenstoff mit 16 Theilen eines Gemenges von concentrirter Chlorwasserstoffsäure und Salpetersäure dem Gewichte nach, so verwandelt sich der Schweselkohlenstoff zuweilen in einigen Wochen, gewöhnlich aber nach mehreren Monaten, in eine krystallinische, kampherähnliche Masse,

welche, erhitzt, schmilzt und beim Erkalten wieder krystallisirt, stärker erhitzt, unverändert überdestillirt, in verschlossenen Gefäsen aufbewahrt, sich sublimirt wie Sie ist in Aether, Alkohol, in flüchtigen Campher. Oelen und in Schwefelkohlenstoff löslich; in Wasser ist sie unlöslich; mit Wasser gekocht, entweicht sie fast ganz unverändert, und ein geringer Theil zersetzt sich damit, indem Kohlensäure, schweslichte Säure und Chlorwasserstoffsäure sich bilden. Mit einer Kaliauslösung zersetzt sie sich vollständig, indem Chlorkalium, kohlensaures Kali und schweslichtsaures Kali gebildet werden. Mit diesen Zersetzungen stimmt auch die gefundene Zusammensetzung vollkommen überein; sie besteht darnach aus CS4C12O (CS4C12O und 4H2O=C2O, S2O und 4H4Cl). Wie man diese Bestandtheile mit einander verbunden zu denken hat, ergiebt sich weder aus der Bildung, noch aus der Zersetzung, welche dieser Körper Wenn man feuchtes Chlorgas mit Schwefelerleidet. kohlenstoff in Berührung bringt, so findet die Bildung der Krystalle noch rascher Statt.

#### Kohlenstoff und Stickstoff.

# Cyan.

607. Unmittelbar kann man Stickstoff und Kohle nicht Stickstoff und verbinden; erhitzt man aber ein Gemenge von kohlensau-Kohle in Berührung mit rem Kali und Kohle in einem eisernen Rohr bis zum starken Kali, stark ge-Glühen und leitet Stickstoffgas herüber, so entwickelt sich Kohlenoxydgas und Wasser zieht aus dem Rückstand Cyankalium aus. Wie man aus thierischen Substanzen, die Stickstoff und Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff enthalten, wenn man sie, nachdem sie schwach verkohlt worden sind, mit Eisen und kohlensaurem Kali schmilzt, Cyaneisenkalium, und daraus Cyanquecksilber erhält, wird später angeführt werden.

608. Wird trocknes Cyanquecksilber auf ähnliche Weise wie Quecksilberoxyd (s. oben §. 2.) erhitzt, so zerlegt

Das Cyan, 2N2C. Darstellung, es sich, wie dieses, in metallisches Quecksilber und einen gasförmigen Körper, welcher aus Kohlenstoff und Stickstoff besteht, und dem man den Namen Cyan gegeben hat; zugleich wird ein kleiner Antheil dieser Verbindung zerlegt, außerdem sublimirt sich auch etwas Cyanqueck-Eigenschaften, silber unzersetzt. Bei der gewöhnlichen Temperatur bil-

silber unzersetzt. Bei der gewöhnlichen Temperatur bildet das Cyan ein farbloses Gas, welches sich durch einen eigenthümlichen, stechenden Geruch auszeichnet. Durch Druck und Kälte kann man dieses Gas tropfbar-flüssig erhalten. Bringt man in das Ende a eines gebogenen Glasrohrs, welches man zugeblasen hat, Cyanqueck-



silber hinein, schmilzt das andere Ende zu, stellt dieses in kaltes Wasser, und erhitzt darauf das

Cyanquecksilber, so sammelt sich, nachdem so viel Cyanquecksilber zersetzt worden, dass sich ungefähr 4 Mal so viel Cyangas gebildet hat, als in das Rohr hineingeht, wenn das Rohr nicht verschlossen ist, in dem kalten Ende b tropfbar-flüssiges Cyan an; denn wird Cyangas so zusammengepresst, dass es nur ungefähr den vierten Theil des Raumes einnimmt, welchen es vorher einnahm, so fängt es an tropfbar-flüssig zu werden. Eine niedrige Temperatur bewirkt dasselbe; bei —18° wird das Cyangas zu einer farblosen Flüssigkeit verdichtet, die ein specifisches Gewicht von 0,9 hat. 1 M. Wasser löst  $4\frac{1}{2}$  M., und 1 M. Alkohol 23 M. Cyangas aus.

Zusammensetzung, Lässt man Cyangas durch ein Rohr, worin ein Metalloxyd, z. B. Kupferoxyd, glühend erhalten wird, streichen, und untersucht die gebildeten Gasarten, welche man leicht auffangen kann, so findet man, wenn man ein Stückchen Kali hineinbringt, welches die Kohlensäure absorbirt, dass sie auf 1 M. Stickstoff 2 M. Kohlensäure enthalten; es besteht daher das Cyan aus 1 M. Kohlenstoffgas, dessen specifisches Gewicht 0,8297 beträgt, und 1 M. Stickstoff, dessen specifisches Gewicht 0,962 ist, welche sich, da das specifische Gewicht des Cyangases durch

Wägung zu 1,8604 gefunden worden ist, zu 1 M. verdichtet haben.

608. Das Cyan gehört, wegen der großen Anzahl Verbindungen von Verbindungen, welche es bildet, zu den wichtigsten desselben. Substanzen. Mit einigen Metallen verbindet es sich direct. Kalium z. B. brennt im Cyangase, wie im Sauerstoffgase, und bildet Cyankalium; mit anderen Metallen kann man es auf nassem Wege vereinigen. Diese Cyanverbindungen vereinigen sich wieder unter einander und sind den gewöhnlichen Salzen der Sauerstoffverbindungen zu vergleichen. Cyaneisen z. B. vereinigt sich mit Cyankalium, mit Cyancalcium, mit Cyanblei u. s. w. zu krystallisirbaren oder in Wasser unlöslichen Verbindungen, welche nach bestimmten Verhältnissen zusammengesetzt sind; und eben so, wie Cyaneisen, liefert Cyanzink, Cyankupfer, Cyannickel, Cyangold und Cyanplatina ähnliche krystallisirbare oder in Wasser unlösliche Verbindungen mit anderen Cyanmetallen. Da das Cyan sich also in diesen Verbindungen dem Sauerstoff und dem Schwefel ganz ähnlich verhält, so hat man ihm, obgleich es aus Stickstoff und Kohlenstoff besteht, einen eigenen Namen geben müssen, um seine Verbindungen bequemer benennen zu können. Der Name (κύανος oder χυάνεος heisst blau) ist von dem Berlinerblau hergenommen, worin Cyan mit Eisen verbunden ist.

610. Die wässerige oder weingeistige Auflösung des Es zersetzt Cyans färbt sich allmählig braun, eine schwarzbraune Substanz, S4N3C6H2O, setzt sich ab und in der Auflösung ist Kohlensäure, Oxalsäure, Cyanwasserstoff, Am-moniak und Harnstoff enthalten. Die schwarzbraune Substanz löst sich in Alkalien und wird aus der Lösung durch Säuren unverändert niedergeschlagen; erhitzt, zersetzt sie sich in kohlensaures Ammoniak, 2N6H+C2O, und Paracyan, 2N2C, bleibt zurück, welches sich gleichfalls beim Erhitzen von Cyanquecksilber bildet. Sie löst sich in Salpetersäure mit gelber Farbe, Wasser schlägt daraus ein gelbes Pulver, Paracyansäure, 8C8N 1O, nieder.

sich mit

Paracyan.

611. Erhitzt man Cyansilber, so entweicht die Hälfte des Cvans als Gas und zuletzt findet ein Verglimmen des Rückstandes Statt, welche durch eine innigere Verbindung der Elemente des Cyans bewirkt wird, durch die stärkste Hitze wird die Verbindung nicht weiter verändert. Salpetersäure löst den größten Theil des Silbers auf. Löst man den Rückstand in concentrirter Schwefelsäure und tröpfelt die klare braune Auflösung in kaltes Was-Eigenschaften ser, so scheidet sich Paracyan aus; es ist weder schmelz-

bar, noch flüchtig, in concentrirter Salpetersäure, Schwefelsäure und Salzsäure löslich, aus den Lösungen der beiden letztern Säuren wird es durch Wasser wieder gefällt; auch in Alkalien löst es sich, jedoch wahrscheinlich unter Zersetzung. Es ist nach denselben Verhältnissen wie das Cyan zusammengesetzt.

Ob eine Verbindung, die aus 6C8N besteht und Mellon genannt worden ist, und sich ähnlich wie Cyan verhalten, z. B. sich mit Wasserstoff zu einer Wasserstoffsäure verbinden soll, existire, müssen weitere Untersuchungen entscheiden. Wenn man Cyanoxysulphid (s. I, 2. §. 312.) stark erhitzt, so bleibt das Mellon als gelbes Pulver zurück.

Die Verbindungen des Cyans mit dem Chlor, Brom und Jod, und insbesondere mit dem Sauerstoff, da das Studium derselben und der darauf folgenden Verbindungen durch diese Zusammenstellung erleichtert wird, werden hier gleich abgehandelt werden, die Cyanwasserstoffsäure dagegen passender bei den Wasserstoffsäuren. Schwefelcyan scheint für sich nicht zu bestehen, sondern nur in Verbindung mit Wasserstoff und Metallen, und zwar kommen Cyan und Schwefel in zwei verschiedenen Verhältnissen mit einander verbunden vor (s. I, 2. p. 237 u. p. 240).

# Cyan und Chlor, Brom und Jod.

612. Chlorcyan erhält man, wenn man 8 Grammen Gasförmiges Cyanquecksilber, welches man zerreibt und befeuchtet, Chlorcyan.

in einer Quartflasche, die mit Chlor gefüllt worden ist, einen halben Tag im Dunkeln stehen lässt; es bildet sich dabei Chlorquecksilber und gasförmiges Chlorcyan, welches von etwas zugesetztem Wasser aufgelöst wird; diese Auflösung unterwirft man in einer kleinen Retorte, die man mit einem Chlorcalciumrohr und einem bis -20° abgekühltem Gefäss verbindet, der Destillation. Es ist bei der gewöhnlichen Temperatur gas-Eigenschaften. förmig, bei — 12° wird es slüssig, bei — 15° sest und krystallisirt. Das Gas ist farblos und von einem sehr unangenehmen Geruch. Alkohol absorbirt davon 100, Wasser 25 Maass. Im Wasser zersetzt es sich nicht; wird das Wasser gekocht, so entweicht es unverändert. Das Gas hat ein spec. Gew. von 2,13 und 1 Maass desselben besteht aus 1 M. Cyan- und 1 M. Chlorgas.

613. Setzt man eine concentrirte Auflösung von Cyanquecksilber in Wasser in einer Flasche, welche mit Chlor gefüllt ist, dem Sonnenlichte aus, so erhält man eine gelbe ölartige Flüssigkeit, die in Wasser unlöslich, in Alkohol löslich ist. Versetzt man die alkoholische Lösung mit Wasser, so wird, indem Stickstoff und Kohlensäure entweichen, ein krystallinischer Körper ausgeschieden.

Flüssiges Chlorcyan.

614. Wenn man in eine Quartflasche, welche man mit trocknem Chlorgase gefüllt hat (s. p. 76.), 1 Gramme wasserfreien Cyanwasserstoff (Blausäure) dem Sonnenlichte aussetzt; so bildet sich Chlorwasserstoff und an die Wände der Flasche setzt sich eine krystallinische Substanz an, welche in Wasser unlöslich, in Alkohol und Aether aber löslich ist, und aus diesen Auflösungen durch Wasser gefällt wird. Sie schmilzt bei 140°, kocht bei 190° und besitzt einen scharfen mäuseartigen Geruch. Ihr specifisches Gewicht ist 1,32, im gasförmigen Zustande 6,39; ein Maass derselben besteht demnach aus 11 M. Cyangas und 11 M. Chlorgas. Sie enthält also Cyan Ī. 1. 30

Festes Chlorcyan, Gy Gls. Darstellung ans Cyanwasserstoff.

und Chlor in demselben Verhältnisse wie die gasförmige Verbindung, jedoch um das Dreifache verdichtet.

Schwefelcyankalium.

Man erhält diese Verbindung gleichfalls, wenn man über Schwefelcyankalium (s. I, 2. p. 237. §.310. p. 238. §.311.) Chlor leitet. Mit dem Chlorschwefel geht Chlorcyan über; außerdem sublimirt sich das Chlorcyan, wenn man am Ende der Operation die Temperatur erhöht, im Halse der Retorte in Nadeln: sublimirt man diese in einer Retorte, wodurch man fortdauernd Chlor streichen lässt, so erhält man die Verbindung rein. Mit warmem Wasser zersetzt sie sich in Chlorwasserstoffsäure und Cyanursäure, während das gasförmige Chlorcyan sich mit Wasser unter Einwirkung der Alkalien in Cyansäure und ein Chlormetall zerlegt. woraus man schließen muss, dass 1 Atom des ersteren aus Cv<sup>2</sup> Cl<sup>2</sup> und des letzteren aus CyCl besteht. wässerigem Ammoniak übergossen oder in trocknem Ammoniakgase ändert es sich in ein weißes Pulver um. welches noch näher untersucht zu werden verdient.

Bromcyan, Gy Br.

615. Bromcyan entsteht, wenn man 2 Theile Cyanquecksilber und 1 Theil Brom in eine künstlich erkaltete Retorte bringt und destillirt. Bei 40° ist es gasförmig; unter diese Temperatur erkaltet, erhält man es in farblosen Krystallen. Es löst sich in Alkohol und Aether auf; durch starke Basen wird es, wie dieses auch beim Chlorcyan der Fall ist, zerlegt. Im gasförmigen Zustande hat es ein specifisches Gewicht von 3,607; 1 M. besteht aus ½ M. Cyangas und ½ M. Bromgas; mit den Alkalien zerlegt es sich in ein Brommetall und ein cyansaures Salz. Die Verbindung kann man leicht und gefahrlos

darstellen, wenn man in einem Glasrohr zu Cyanquecksilber, welches man mit Wasser übergießt, Brom und Salzsäure hinzusetzt. Man muß, wenn die Flüssigkeit roth gefärbt erscheint, noch etwas Cyanquecksilber und Chlorwasserstoffsäure hinzusetzen, und bei der Einwirkung der Substanzen auf einander das Rohr sehr kalt erhalten. Taucht man das Ende a, nachdem man die Spitze b, um

die Verbreitung der giftigen Dämpfe zu verhüten, zugeschmolzen hat, in warmes Wasser, so setzen sich an die oberen Theile des Glasrohrs sogleich Krystalle an.

616. Leitet man Ammoniakgas zum Chlor- und Brom- Chlor- und cyan, so verbinden sie sich damit, das gasförmige Chlorcyan verbinden sich zu weißen krystallinischen Körnchen, 2(NH<sup>3</sup>)+CvCl. welche durch Wasser und Salzsäure nur unbedeutend verändert werden. Das Bromcyan geht zwei Verbindungen mit dem Ammoniak ein, eine flüssige, 6(NH3)+CyBr, welche man bei einem Ueberschuss von Ammoniak erhält und die, der Luft ausgesetzt. Ammoniak abgiebt, indem sich die zweite Verbindung, 2(NH3)+GyBr, in weißen Nadeln ausscheidet. Diese verändert sich nicht an der Luft, löst sich in Wasser, ohne sich in bromund cyanwasserstoffsaures Ammoniak zu zersetzen.

Ammoniak.

617. Jodcyan erhält man, wenn man 1 Th. Cyanquecksilber gelinde mit 11/2 Th. Jod erhitzt, am besten in einer Retorte mit langem Halse, welche man in einem Oelbade bei einer Temperatur von 135° erhält. Es bildet sich Jodquecksilber und Jodcyan, welches in feinen, weißen Nadeln sublimirt. In kleineren Quantitäten erhält man es recht leicht, wenn man Cyanquecksilber in einem an dem einen Ende zugeschmolzenen Glasrohre mit etwas Wasser übergiesst, Jod hinzusetzt, und das Wasser bis zum Kochen erhitzt; im oberen Theile des Rohres setzen sich alsdann die Krystalle an. Es ist löslich in Wasser, Alkohol und Aether, und enthält 1 M. Jodgas auf 1 M. Cyangas.

Jodcyan, Gy J.

## Cyan und Sauerstoff.

618. Der Sauerstoff verbindet sich mit dem Cyan nur in einem Verhältniss, 1 M. Sauerstoffgas nämlich mit verbindet sich Direct kann man diese Verbindungen 2 M. Cyangas. nicht hervorbringen; auf indirectem Wege erhält man 2 isomerischen verschiedene Säuren, welche ganz gleich zusammengesetzt Säuren. sind, aber in ihren Eigenschaften eine auffallende Verschiedenheit zeigen. Die eine dieser Säuren hat man

Cyan

Knallsäure, die andere Cyansäure genannt; diese letzte Substanz ist für die Theorie der Chemie durch die mannigfaltigen Verbindungen und Zerlegungen, welche sie erleidet und veranlasst, eine der wichtigsten; sehr wahrscheinlich hat auch die Cyansäure diese Zusammensetzung.

Darstellung der Knallsäure, Ċy,

Silberoxyds oder oxyduls;

619. Knallsäure. Löst man salpetersaures Silberoxyd in sehr wenig Wasser oder Quecksilberoxyd in Salpetersäure auf, und setzt zu dieser Auflösung Alkohol und nachher rauchende Salpetersäure, so entsteht bei einer gelinden Erwärmung der Flüssigkeit ein starkes Aufbrausen, man bemerkt durch den Geruch eine salpetersauren Entwickelung von Salpeteräther, und aus der Flüssigkeit sondert sich ein krystallinisches Pulver aus; kocht die Queeksilber Flüssigkeit zu stark, so dämpft man dieses durch einen Zusatz von kaltem Alkohol. Der Niederschlag besteht aus knallsaurem Silberoxyd oder Quecksilberoxyd, welche beide nur sehr wenig in Wasser oder Alkohol löslich sind. Mit anderen metallischen Salzen gelingt die Darstellung dieser Verbindungen wahrscheinlich nicht, weil ihre knallsauren Salze sehr leicht löslich sind, und wenn sie sich auch bilden, da sie in der Flüssigkeit bleiben, wiederum zerstört werden. Mit 2 bis 3 Gran salpetersauren Silberoxyds kann man eine hinreichende Menge des knallsauren Salzes sich verschaffen, um die wichtigen Erscheinungen, welche die Säure hervorbringt, zu studiren: die Darstellung einer größeren Quantität ist mit solcher

Gefahr verbunden, dass sie zu vielen Unglücksfällen

bringt man, sobald es sich vollständig ausgeschieden hat, auf's Filtrum, welches man, während es noch nass ist, in kleine Stücke zerreifst. Die Darstellung des knallsauren

Quecksilberoxydul geschieht mit besondern Vorsichts-

maassregeln in den Fabriken, um es zur Verfertigung von

Percussionshütchen anzuwenden, worauf ich beim Quecksilbersalze (s. II, 2, p. 392.) besonders zurückkommen werde.

Das knallsaure Silberox vd

sie ist mit großer Gefahr verbunden,

> Durch eine etwas erhöhte Temperatur, durch Druck, durch gelindes Reiben, durch die unbedeutendsten Um-

Veranlassung gegeben hat.

weil ihre Salze heftig stände detoniren die knallsauren Salze sehr heftig, indem detoniren. sie sich zerlegen, und zwei gasförmige Substanzen, Stickstoffgas und Kohlenoxydgas, aus dem sesten Körper in einem Augenblick sich entwickeln.

Die Knallsäure kann für sich nicht existiren; Zersetzung trennt man sie durch eine stärkere Säure, so zersetzt sie sich, und zwar in Cyanwasserstoffsäure, Ammoniak und Kohlensäure, wenn man eine Sauerstoffsäure anwendet; dagegen giebt sie, durch eine Wasserstoffsäure ausgetrieben, Cyanwasserstoffsäure und eine eigenthümliche Verbindung des Radicals der Wasserstoffsäure mit Kohlenstoff, Stickstoff und Wasserstoff. Diese Verbindungen sind jedoch noch nicht näher untersucht worden.

Knallsäure.

Die Knallsäure kann man leicht an andere Metalloxyde übertragen, wenn man knallsaures Silberoxyd oder Quecksilberoxyd mit Wasser anrührt, und ein Metall hineinstellt, welches größere Verwandtschaft zum Sauerstoff hat, als Silber oder Quecksilber, z. B. Eisen, Zink, Kupfer. Setzt man zu knallsaurem Silberoxyd eine Auflösung von Kali, Natron, Baryt- oder Kalkerde hinzu. so wird die Hälfte des Silberoxyds ausgeschieden, und in der Auflösung ist ein leichtlösliches Doppelsalz enthalten, durch einen Zusatz von einem Ueberschuss dieser Basis wird, wie bei dem unterschweflichtsauren Doppelsalze, kein Silberoxyd mehr ausgeschieden; setzt man eine Säure zu der Auflösung dieser Doppelsalze, so fällt zuerst saures knallsaures Silberoxyd nieder. Da die übrigen knallsauren Salze eben so detoniren, wie das knallsaure Silberoxyd, so liegt die detonirende Eigenschaft also nicht in der Basis. Das knallsaure Silberoxyd be- Zusammensteht aus Ag Cy.

derselben.

setzung.

620. Cyansaure. Diese Saure erhält man auf Darstellung verschiedene Weise. Sie bildet sich, wenn man Cyan der Cyansaure, zu Baryterde, welche man mit Wasser anrührt, treten lässt, indem sich Cyanbarium und cyansaure Baryterde aus Cyangas bilden, also eine ganz ähnliche Zersetzung erfolgt, als und Baryt-

erdehydrat, wenn Chlor, Jod oder Brom mit Baryterde zusammen-

aus dem Cyancisenkalium.

gebracht werden: auch entsteht sie, wenn kohlensaures Kali mit Cyan oder Cyanverbindungen erhitzt wird, und wenn man Cyaneisenkalium auf einem Eisenblech beim Zutritt der Luft röstet und zuletzt die Temperatur bis zum Rothglühen steigert. Am besten erhält man sie, wenn man gleiche Theile wasserfreies Cyaneisenkalium und Mangansuperoxyd innig mit einander mengt und bis zum schwachen Rothglühen erhitzt. Die erkaltete Masse. welche man sehr fein pulvert, kocht man mit Weingeist von 0,84 spec. Gew. Aus der heißen Flüssigkeit, welche man schnell filtrirt, sondert sich das cyansaure Kali in krystallinischen Schuppen aus, und das ausgezogene Pulver kocht man mit demselben Weingeist so oft aus, als sich daraus etwas beim Erkalten aussondert. In absolutem Alkohol ist das cyansaure Kali unlöslich; in Wasser aufgelöst und feucht aufbewahrt, zersetzt es sich sehr bald. Einige schwerlösliche Salze, z. B. cyansaures Bleioxyd oder cyansaures Silberoxyd, werden nicht so leicht zerlegt als das Kalisalz.

und Zusammensetzung

Versucht man, die Cyansäure durch irgend eine stärkere Säure auszutreiben, so bildet sich saures derCyansaure kohlensaures Ammoniak, indem die Cyansaure und zugleich Wasser zerlegt werden; wendet man einen Ueberschuss an Säure an, so entwickelt sich Kohlensäure. und das Ammoniak verbindet sich mit der Säure. Da man die Zusammensetzung des sauren kohlensauren Ammoniaks durch andere Versuche kennt, so kann man daraus die Zusammensetzung der Cyansäure berechnen, wenn man nämlich den Sauerstoff und Wasserstoff, welcher durch die Zersetzung des Wassers hinzugekommen ist, abzieht: 2C4O + 2N6H = 2N2C1O und 6H3O. cyansaure Kali, in Berührung mit Wasser, oder darin aufgelöst, zerlegt sich in Ammoniak und saures kohlensaures Kali. Aus dieser Zersetzung findet man, da in dem sauren kohlensauren Kali der Sauerstoff der Kohlensäure zu dem des Kali's wie 4:1 sich verhält, dass

der Sauerstoff der Säure und der Basis in den cyansauren Salzen einander gleich ist; KO+2N2C1O und 6H3O=KO+2C4O und 2N6H.

621. Mit Wasser chemisch verbunden kann man Wasserhaldie Cyansäure erhalten, wenn man die Cyanursäure (s. unten p. 463. §. 624.) der Destillation in einer Retorte unterwirft, Darstellung, welche man mit einer Vorlage verbindet, die mit einer kaltmachenden Mischung aus Eis und Kochsalz umgeben ist. Es verdichtet sich darin eine farblose Flüssig-Eigenschaften. keit von durchdringendem, der Essigsäure ähnlichem Geruch, wovon ein Tropfen, auf die Haut gebracht, sogleich unter heftigen Schmerzen eine weiße Blase hervorbringt. Nimmt man die Flüssigkeit aus der kaltmacheuden Mischung heraus, so ändert sie sich, ohne dass etwas hinzukommt oder fortgeht, unter fortdauerndem Kochen, welches, indem sie sich zugleich dabei erwärmt, zuweilen mit heftigen Explosionen verbunden ist, zuerst in eine breiartige und zuletzt in eine weiße, trockene, schwammige, geruchlose Substanz um. Leitet man den Dampf der Cyansäure in Wasser, so wird er absorbirt, zerlegt sich mit Wasser die Flüssigkeit reagirt sauer, zersetzt sich aber bald unter Aufbrausen und fängt an alkalisch zu reagiren, in- Kohlensäure dem Kohlensäure und Ammoniak sich bilden, wie bei der Zersetzung eines cyansauren Salzes durch eine Säure. Aus der abgedampften Auflösung erhält man noch Harnstoff, welcher durch die Einwirkung des gebildeten Ammoniaks auf einen unzersetzten Theil der Cvansäure entsteht, und die erwähnte feste Substanz. Leitet man den Dampf aber in ein Stückchen Eis, so schmilzt dieses rasch, es findet nur eine geringe Entwickelung von Gasblasen Statt und die Flüssigkeit riecht stark nach Cyansäure.

622. Die weiße Substanz, in welche die wasserhaltige Cyansaure sich umändert, ist unlöslich in Wasser, dung von derin Salpetersäure und in Salzsäure, und wird weder von gewöhnlicher, noch von rauchender Salpetersäure zersetzt; mit concentrirter Schwefelsäure gelinde erwärmt, wird sie vollständig zerlegt, Kohlensäure entwickelt sich,

tige Cyan-

schnell Ammoniak.

> oder für sich

Zusammen-

und Ammoniak bleibt bei der Schwefelsäure zurück. Es findet also dieselbe Zerlegung, wie bei der Cyansäure, Statt. Eine Analyse dieser Substanz mit Kupferoxyd gab übrigens dieselbe Zusammensetzung, wie bei der wasserhaltigen Cyansäure oder der Cyanursäure. In einer Kaliauflösung löst sie sich leicht auf, und beim Abdampfen erhält man daraus dasselbe Kalisalz, welches aus einer Auflösung der Cyanursäure in Kali herauskrystallisirt, so dass sie sich also wieder in Cyanursäure umgeändert hat. Der Destillation unterworfen, giebt sie wasserhaltige Cyansäure.

Vielleicht ist diese Verbindung, wie ich weiter unten anführen werde, als ein Amid anzusehen.

Cyanäther?

623. Cyanäther. Leitet man das Gas der slüssigen Darstellung, Cyansaure in wasserfreien Alkohol, so wird es rasch und vollständig, unter Entwickelung von vieler Wärme, absorbirt; aus dem Alkohol sondert sich eine krystallinische Verbindung aus, welche beim Erkalten desselben sich noch vermehrt. Durch Abwaschen mit Alkohol erhält man sie rein, und durch Auflösen in kochendem Alkohol, welchen man mit Aether versetzt, und durch langsames Erkalten der Auflösung in bestimmbaren Krystallen, welche in kaltem Wasser fast ganz unlöslich sind, sich in kochendem Wasser langsam auflösen und beim Erkalten desselben Eigenschaften, sich wiederum ausscheiden. Erhitzt, schmilzt diese Verbindung; einem heißen Luftstrom ausgesetzt, verslüchtigt

sie sich und zeigt beim Erkalten dieselbe Erscheinung wie die Benzoësäure. In einer Retorte erhitzt, zersetzt sie sich, Alkohol geht über, und Cyanursäure bleibt zurück, wovon nur ein geringer Theil zersetzt wird. Von einer heißen Kaliauflösung wird sie in Alkohol und Cvansäure, welche sich mit dem Kali verbindet, zerlegt. Diese Zusammensetzung Verbindung besteht aus 2N4C8H3O, oder aus wasserhaltiger Cyansäure, 2N2C1O+H, und Alkohol, 2C6H1O

desselben.

Sie ist geruch- und geschmacklos, und

dürfte, sowohl mehrerer anderer Eigenschaften, als auch

besonders ihrer Zusammensetzung wegen, wohl nicht zu den Aetherarten gerechnet, aber wohl mit dem Traubenzucker verglichen werden können; über die Art ihrer Zusammensetzung läst sich jedoch noch nichts entscheiden.

624. Cyanursäure. Unterwirft man den Harnstoff (s. Cyanursäure. unten §. 629.), 2C4N8H2O, der Destillation, so geht Ammo-Darstellung niak über; unterbricht man die Destillation, wenn ein weisser Körper, die Cyanursäure, ansängt sich auszuscheiden, so besteht der Rückstand aus einem Ammoniaksalze; setzt man die Destillation fort, so lange Ammoniak übergeht, so bleibt ein weiser oder gelblichweiser Körper, die Cyanursäure, zurück, und diese enthält gewöhnlich noch etwas Ammoniak. Man erhält sie leicht rein, wenn man sie in heißer Schwefelsäure, wozu man so lange Salpetersäure hinzusetzt, bis die fremden Beimengungen zerstört sind, auflöst, und durch Wasser aus dieser Auflösung herausfällt. In Wasser aufgelöst, erhält man sie Eigenschaften, in schönen Krystallen, wenn man die heisse Auslösung auf einer warmen Sandkapelle erkalten lässt. Die Krystalle, der Luft ausgesetzt, verlieren 212 p. C. Wasser, indem sie dabei zerfallen. Lässt man die Säure aus einer heißen gesättigten Auflösung in Salpeter- oder Salzsäure krystallisiren, so erhält man Krystalle, die kein Krystallisationswasser enthalten und sich nicht an der Luft verändern; sie enthalten 2C2H2O auf 2N, also 2N zusammenund 6H weniger als der Harnstoff, welche bei der Destillation des Harnstoffs sich zu Ammoniak, das entweicht, verbinden. Da bei der Destillation der Cyanursäure sich wasserhaltige Cyansäure bildet, so versteht es sich von selbst, dass, wenn man die Destillation des Harnstoffs zu weit fortsetzt, man durch Einwirkung dieser Säure auf das übergegangene Ammoniak cyansaures Ammoniak und regenerirten Harnstoff erhalten kann.

Die Säure bildet sich gleichfalls, wenn man fe- Cyanursäure, stes Chlorcyan (s. oben §. 611.) mit Wasser übergießst durch Zerlegung von und damit eine Zeit lang bei einer Temperatur von Chlorcyan 50-60° in Berührung lässt; die Krystalle verschwin-

Harnstoff,

setzung.

gebildet.

den, ohne dass sich eine Gasart entwickelt, und im Wasser ist Chlorwasserstoffsäure und Cyanursäure enthalten, 3Gy 3Gl und 6H 3O = 3Gl 3H und 3Gy 3O. Hieraus würde folgen, dass die Cyanursäure zur Cyansäure wie das feste Chlorcyan zum stüssigen sich verhalte, und 1 Atom derselben 6C 6N 3O enthalte, welches auch durch ihr Verhalten gegen Basen wahrscheinlich gemacht wird.

Cyanursaure Salse.

Fällt man · cyanursaures Ammoniak mit salpetersaurem Silberoxyd, versetzt die Flüssigkeit mit Ueberschuss von Ammoniak, kocht sie mit dem Niederschlag und wäscht diesen mit heißem Wasser aus, so besteht er, vollständig getrocknet, aus 3Åg+6C6N3O; man kann ihn bis 300° erhitzen, ohne dass er verändert wird. Verfetzt man eine heiße concentrirte Auflösung von Cyanursäure mit etwas Kali, so scheidet sich ein schwerlösliches krystallinisches Salz aus, (K+2H)+6C 6N3O: löst man dieses in Kalilauge auf, versetzt die Lösung mit Alkohol, so scheiden sich weiße Nadeln aus (2K+H)+6C6N3O. Selbst wenn man Cyanursäure mit Kali sättigt, scheidet sich ein saures Salz aus. Die Kalisalze geben, ohne sich zu zersetzen, kein Wasser ab. sie schmelzen beim Erhitzen, ein Theil der Cyanursäure wird zersetzt, ein anderer bleibt als Cyansaure zurück. Ein Atom dieser Säure würde demnach aus 3 At. Cyan und 3 At. Sauerstoff bestehen, also gleich 3 At. Cyansaure sein und das Verhältniss des Sauerstoffs der Basis zu dem der Säure ist so, als wenn 3 At. Cyansäure sich zu 1 Atom Säure vereinigt hätten, ohne ihre Sättigungscapacität zu verändern. Die Krystalle der Säure, welche an der Luft kein Wasser abgeben, würden demnach aus 3H+6C6H3O und die fatescirenden aus 3H+6C6N3O + 4H bestehen. Sehr bemerkenswerth ist es, dass, wenn man gepulvertes cyansaures Kali mit concentrirter Essigsäure übergiesst, es zu einem sesten Brei gesteht, aus welchem man durch Auflösen in Wasser und Neutralisiren mit Kali cyanursaures Kali erhält.

Die sogenannte Cyanilsäure, welche man erhält, wenn Cyanilsäure man das Melon mit Salpetersäure kocht, und welche dieselbe Krystallform und Zusammensetzung wie die Cyanursäure hat und, erhitzt, dieselben Produkte liefert, ist höchst wahrscheinlich Cvanursäure.

ist Cyanursăure.

## Die Gruppe der Amide.

625. Die Verbindungen dieser Gruppe kann man Die Amide theils willkührlich darstellen, theils kommen sie fertig bestehen aus gebildet in der organischen Natur vor. Im ersten nick und 1 At. Fall ist gewöhnlich die Bildung dadurch bedingt, dass einer Sauer-Ammoniak unter solchen Umständen mit einer Sauerstoffsäure zusammenkommt, dass das Wasser, welches es aufnehmen muss, um Basis zu werden, nicht vorhanden ist und durch eine andere Verwandtschaft die Bildung von Wasser prädisponirt wird. Da, wo das Ammoniak an die Säure sich anlegt, scheidet sich 1 At. Wasser aus und es tritt hier also ganz dasselbe Verhältniss ein wie bei den Verbindungen der Sauerstoffsäuren mit den Kohlenwasserstoffarten, also wie mit Schwefelsäure und Benzin (s. oben p. 150. §. 174), oder Salpetersäure und Naphtalin (s. oben p. 407. 8.535 f.) Ein Atom Ammoniak verbindet sich mit 1 At. der Säure, indem 1 At. Wasser ausgeschieden wird, zu einer indifferenten Verbindung, die man ursprünglich Amid genannt hat, z. B. Oxalsäure mit Ammoniak zu Oxamid. Mit können sich einem Amid kann sich 1 At. einer Säure vereinigen und es bil- mit Säuren zu det sich eine Säure, deren Capacität sich nach der Quan-sauren Verbintität der Säure richtet, so wie Sulphobenzid sich mit Schwefelsäure zu Benzinschwefelsäure vereinigt, so vereinigt sich Oxamid mit Oxalsäure zu Oxaminsäure. Auch können an 1 At. Ammoniak sich mehrere Atome Säure anlegen und für iedes Atom Säure kann 1 At. Wasser austreten, bis zuletzt, wenn 3 Atome zugetreten sind, kein Wasserstoff des Ammoniaks mehr vorhanden ist: so ist es bei der Euchronsäure (s. unten §. 638). Diese Thatsa-

weniger Wasser,

chen sind so wichtig für die Entwickelung der Theorie der Chemie, dass sie hier angesührt werden mussten. Es geht aus ihnen als sehr wahrscheinlich hervor, dass die Atome der Säure und des Ammoniaks in derselben Lage gegen einander in diesen Verbindungen sich besinden wie vorher.

auf und setzt zu der Auflösung Ammoniak im Ueberschufs

626. Oxamid. Löst man Oxaläther in Alkohol

Darstellung des Oxamids,

hinzu, so scheidet sich ein weisses Pulver, das Oxamid, aus. Es ist in kaltem Wasser fast unlöslich, in heißem Wasser, in Alkohol und Aether sehr wenig löslich. Einem heißen Luftstrome ausgesetzt, verslüchtigt es sich; in einer Retorte destillirt, wird es zum Theil zersetzt. zum Theil unverändert sublimirt. Das Oxamid besteht aus 2N4H2C2O. Mit Schwefelsäure im Ueberschufs erhitzt, zerlegt es sich in Ammoniak, das sich mit der Schwefelsäure verbindet, und in ein Gasgemenge, wovon die eine Hälfte aus Kohlenoxydgas (1 M. Kohlenoxydgas = 1 M. Kohlenstoffgas + 1 M. Sauerstoffgas), die andere Hälfte aus Kohlensäure (1 M. Kohlensäuregas = 1 M. Kohlenstoffgas + 1 M. Sauerstoffgas) besteht. Mit einer concentrirten Auflösung von Kali behandelt, bildet sich Oxalsäure, 2C3O, welche sich mit dem Kali verbindet, und Ammoniak, 2N6H, entwickelt sich. Außer dem Ammoniak und der Oxalsäure, welche sich, mit concentrirter Schwefelsäure erhitzt, stets in gleiche Maasse Kohlensäure und

Zusammensetsung.

Zerlegung desselben.

Da der Oxaläther (s. oben §. 225.) aus Oxalsäure, 2C 3O, und Aether, 4C 10H1O, besteht, so verbindet sich also das Ammoniak mit der Oxalsäure zu Oxamid und Wasser, welches letztere sich mit dem Aether zu Alkohol vereinigt. Sowohl durch Synthese als Analyse kann man daher beweisen, dass das Oxamid aus einer neutralen Verbindung von Oxalsäure und Ammoniak besteht, aus

Kohlenoxydgas zerlegt, bildet sich kein anderer Körper. Erhitzt man Oxamid mit Wasser in einem zugeschmolzenen Rohr bis 200°, so nimmt es Wasser auf und än-

dert sich in neutrales oxalsaures Ammoniak um.

welcher 2H und 1O als Wasser sich ausgeschieden haben.

Oxamid bildet sich außerdem noch, aber nur in ge-Es bildet sich ringer Menge, wenn man neutrales oxalsaures Ammoniak bei Destilla-der Destillation unterwirft. Versetzt man andere Aether- sauren Amarten, z. B. Essigäther, Benzoëäther u. s. w., auf ähnliche Weise mit Ammoniak, so erhält man keine dem Oxamid entsprechende Verbindung.

627. Aetheroxamid. Setzt man zu einer Auf Aetheroxamid lösung von Oxaläther in Alkohol vorsichtig Ammoniak (Oxamethan). in kleinen Mengen hinzu, bis ein Niederschlag, welcher Darstellung, Oxamid ist, sich zu bilden anfängt, so ist in der Auflösung eine eigenthümliche Verbindung enthalten, wovon man einen Theil, wenn man sie stehen lässt, den andern Theil beim Verdampfen in großen und schönen Krystallen erhält. Mit verschiedenen Salzen, z. B. mit essig-Eigenschaften. saurem Bleioxyd, gekocht, welche bei der Siedhitze durch ätheroxalsaures Kali gefällt werden, indem die Aetheroxalsäure sich zerlegt und oxalsaures Blei gebildet wird, giebt sie keinen Niederschlag. Sie besteht aus 8C14H 2N6O oder aus einer neutralen Verbindung von Aetheroxalsäure, welche aus Oxalsäure, 2C3O, und Oxaläther, 4C10H1O+2C3O besteht, und Ammoniak, 2N6H, weniger Wasser, 2H1O. Wenn man sie mit Ammoniak im Ueberschuss übergiesst, und nach dem Verdampsen der Flüssigkeit das Gewicht des gebildeten Oxamids bestimmt, so findet man diese Zusammensetzung bestätigt. Diese Substanz verhält sich also zur Aetheroxalsäure, wie das Oxamid zur Oxalsäure.

628. Holzätheroxamid. Lässt man zu oxalsaurem Holzäther, 2C6H1O+2C3O, indem man ihn bis zum Schmelzen erhitzt und dann bei derselben Temperatur erhält, so lange Ammoniakgas strömen, als noch davon absorbirt wird, so bildet sich eine feste Masse, welche man, wenn man sie in kochendem Alkohol auflöst und die Auflösung erkalten lässt, rein und in Kry-

Holzätheroxamid.

stallen erhält. Diese Krystalle bestehen aus 6C10H2N6O, oder aus einer neutralen Verbindung von Holzätheroxalsäure, welche aus Oxalholzäther, 2C6H1O+2C3O, und Oxalsäure, 2C3O zusammengesetzt ist, und aus Ammoniak, 2N6H, weniger Wasser; diese Verbindung verhält sich also zum Holzäther, wie das Aetheroxamid zum Aether. Die Holzätheroxalsäure ist noch nicht bekannt.

Oxaminsäure. Erhitzt man entwässertes

Ozaminažure.

**629**.

Darstellung, zweifach oxalsaures Ammoniak in einer tubulirten Retorte in einem Chlorzinkbade, so schmilzt es zuerst und zersetzt sich, indem es unter starker Gasentwickelung sich aufbläht. Zuerst entweichen dieselben Zersetzungsproducte wie bei der Zersetzung der Oxalsäure; hört die Gasentwickelung auf und beginnt kohlensaures Ammoniak sich zu entwickeln, so muss man die Operation unterbrechen. Den Rückstand löst man in Wasser auf, gefärbtes Oxamid bleibt ungelöst zurück und die Auf-Eigenschaften, lösung fällt die Barytsalze nicht, nur in concentrirten Auflösungen derselben bringt sie einen krystallinischen Niederschlag hervor, den man in kochendem Wasser löst: aus der Lösung scheidet sich das Barytsalz beim Erkalten in deutlichen Krystallen aus. Mit Alkalien entwickelt dieses Salz Ammoniak und oxalsaures Alkali bildet sich und mit concentrirter Schwefelsäure erhitzt, entwickelt sich Kohlenoxydgas und Kohlensäure, indem schwefelsaures Ammoniak sich bildet. Das entwässerte Barvtsalzbesteht aus Ba+2N4H4C5O(=Ba+(2C3O+2N4H2C2O)). die Krystalle enthalten 3 At. Krystallwasser. man die Auflösung des Barytsalzes mit schwefelsaurem Ammoniak, so erhält man beim Verdampfen der Auflösung das oxaminsaure Ammoniak in kleinen Prismen, NH<sup>3</sup>H+(2C3O+2N4H2C2O); fällt man es mit salpetersaurem Silberoxyd, so erhält man einen gallertartigen Niederschlag, welcher sich in der erhitzten Flüssigkeit vollständig auflöst, beim Erkalten sondern sich Krystallnadeln aus, welche, bis zur Zersetzung erhitzt, kein Was-

Salze derselben.

ser abgeben und aus Ag-+(2C3O-+2N4H2C2O) bestehen. Versetzt man eine concentrirte Lösung des Ammoniaksalzes mit Schwefelsäure, so scheidet sich die Säure als ein weisses, in kaltem Wasser wenig lösliches Pulver, 由十2C 30 +2N 4H 2C2O, aus. Bei 100° ändert sich die in Wasser gelöste Oxaminsäure vollständig in zweifach oxalsaures Ammoniak um.

Setzt man zu einer kochenden Auflösung von Aetheroxamid tropfenweis Ammoniak hinzu, so ändert es sich in oxaminsaures Ammoniak um.

Aethercarbonamid (Urethan). Setzt man Aethercarbon-630. zum Chlorkohlenoxydalkoholid (s. oben §. 351.) wässeriges amid.

Ammoniak im Ueberschuss hinzu, so bildet sich chlor- Darstellung, wasserstoffsaures Ammoniak und eine eigenthümliche Verbindung, welche man, wenn man die Flüssigkeit im luftleeren Raum abgedampft hat, dann in einer Retorte destillirt, als eine farblose Flüssigkeit erhält, die zu einer wallrathähnlichen Masse erstarrt; sie ist weiss, schmilzt Eigenschaften, unter 100°, destillirt, wenn sie trocken ist, bei ungefähr 108° unverändert über; mit Wasser destillirt, zersetzt sie sich; sie ist leicht in Wasser und Alkohol löslich, und krystallisirt sehr leicht.

Das specifische Gewicht dieser Substanz in Gas- Zusammenform beträgt 3,1; 1 M. der Verbindung besteht aus 14 M. Khlstffg., 31 M. Wssrstffg., 1 M. Stickstffg., 1 M. Srstffg. Man kann diese Verbindung daher ansehen als zusammengesetzt aus kohlensaurem Aether, verbunden mit neutralem kohlensaurem Ammoniak, aus welchem sich Wasser ausgeschieden hat, 6C14H2N4O = 4C10H1O +1C2O+2N4H1C1O; sie verhält sich ganz so zur Kohlensäure, wie das Aetheroxamid zur Oxalsäure, und zum Harnstoff, 2N4H1C1O, wie das Aetheroxamid zum Oxamid; sie ist also entstanden, indem 1 M. Chlorkohlenoxydalkoholidgas sich mit 1 M. Ammoniakgas verband und aus der Verbindung 1 M. Chlorwasserstoffgas ausschied.

setsung.

Wenn man auf die Verbindung, welche man durch Einwirkung von Chlorkohlenoxydgas aus Holzgeist erhält, Ammoniak einwirken lässt, so erhält man unter ähnlichen Erscheinungen eine in Nadeln krystallisirende zersliesende Verbindung, welche sich zum Holzäther wie die kurz vorher erwähnte Verbindung zum Aether verhält.

Harnstoff. im Harn.

631. Harnstoff. Diese Substanz gehört durch Vorkommen die Art, wie sie sich bildet, durch ihr Vorkommen im Harn, dessen Hauptbestandtheil sie ausmacht, und durch die Zersetzungen, welche sie erleidet, zu den wichtigsten der Chemie. Uebergiesst man cyansaures Silberoxyd mit einer Auslösung von chlorwasserstoffsaurem Ammoniak. so bildet sich Chlorsilber, das in Wasser unlöslich ist, und cyansaures Ammoniak mit Krystallwasser, welches sich auflöst. In diesem Salze, so wie in den Ammoniaksalzen im Allgemeinen, ist auf 2 M. Ammoniak 1 M. Wassergas enthalten. Untersucht man die Auflösung des Salzes, so entdeckt man sowohl durch Säuren als Alkalien darin die Gegenwart des Ammoniaks und der Cyansäure; kocht man jedoch diese Auflösung, so kann man weder Ammoniak noch Cyansaure darin auffinden, und beim Abdampfen der Auflösung erhält man eine in prismatischen Krystallen anschießende Substanz, welche also dadurch entstanden ist, dass die Bestandtheile des cyansauren Ammoniaks, 2N6H2H1O+2N2C1O, sich auf eine andere Weise zu einem neuen Körper, 2C 4N8H2O. verbunden haben.

Bildung aus cyansaurem

> Man erhält denselben Körper, wenn man cyansaures Bleioxyd mit Ammoniak übergiesst, und wenn man Cyangas vom Wasser absorbiren, und diese Auflösung eine Zeit lang stehen lässt, in welchem Falle er durch Zersetzung des Wassers gebildet wird.

Derselbe Körper, den man auf diese Weise aus des Harnstoffs Substanzen darstellt, die man, wie ich später anfüh-aus dem Harn, ren werde, erhalten kann, ohne eine durch den organischen Process gebildete Verbindung anzuwenden, ist der Haupt-

Hauptbestandtheil des Harns und wird im thierischen Organismus gebildet. Aus dem Harn erhält man ihn leicht und in großer Menge. Man dampft den Harn vorsichtig so weit wie möglich ab, und zieht mit absolutem Alkohol alles, was sich darin auflösen will, aus. Diese Auflösung dampft man ab, löst den Rückstand in wenigem Wasser auf, entfärbt die Auflösung durch Kochen mit thierischer Kohle, und setzt zu der filtrirten Auflösung unter fortdauerndem Umrühren eine kochendheiße Auflösung von Oxalsäure hinzu, so lange ein Niederschlag entsteht; dieser besteht aus einer Verbindung von Oxalsäure und Harnstoff. Steigt die Temperatur des Gemisches über 50°, so lässt man es etwas erkalten. Niederschlag filtrirt man und wäscht ihn mit kaltem Wasser aus. Aus der durchfiltrirten Flüssigkeit erhält man beim Abdampfen noch mehr oxalsauren Harnstoff. Wenn man den Niederschlag in kochendem Wasser auflöst und mit etwas thierischer Kohle kocht, so erhält man beim Erkalten der filtrirten Auflösung den oxalsauren Harnstoff schneeweis. Die Krystalle löst man in kochendem Wasser auf, und setzt zu der Auflösung sehr fein pulverisirte Kreide (kohlensaure Kalkerde) hinzu. Die Oxalsäure vereinigt sich mit der Kalkerde zu einer in Wasser unlöslichen Verbindung, die Kohlensäure entweicht unter Aufbrausen, und der Harnstoff bleibt in der Flüssigkeit aufgelöst zurück; man gewinnt ihn daraus durch vorsichtiges Abdampfen. Die salzartige Masse, welche man zuletzt erhält, löst man in absolutem Alkohol auf; alle fremde Beimengungen bleiben dann ungelöst zurück, und aus der alkoholischen Auflösung gewinnt man den Harnstoff in Krystallen durch langsames Verdampfen. - Unter den vielen Methoden, welche man zur Darstellung des Harnstoffs aus dem Harn angegeben hat, verdient diese bei weitem den Vorzug.

Am bequemsten erhält man den Harnstoff aus dem cyansauren Ammoniak. Man mengt 2 Th. getrocknetes Blutlaugensalz (s. Bd. II. 2. p. 39. §. 83.) mit 1 Th. Braunstein I. 1.

Blutlaugen-

aufs Innigste und erhitzt das Gemenge auf einem Eisenblech über Kohlenseuer bis zum Rothglühen. Es entzündet sich von selbst und vermittelst Umrühren bewirkt man eine weitere Oxydation durch den Sauerstoff der Luft. Mit kaltem Wasser, wovon man so wenig als möglich anwendet, zieht man den Rückstand aus und versetzt ihn mit einer concentrirten Lösung von schwefelsaurem Ammoniak, welche von diesem Salz 11 Theile enthält. Es bildet sich cyansaures Ammoniak und schwefelsaures Kali scheidet sich aus; man dampft die überstehende Flüssigkeit im Wasserbade ein, es scheidet sich noch mehr schwefelsaures Kali aus, welches man, so lange es thunlich ist, durch Abgiessen der Flüssigkeit trennt, dann dampft man sie zur Trockne ein, den Rückstand zieht man mit sehr concentrirtem Weingeist aus, das schwefelsaure Kali bleibt zurück, der Harnstoff löst sich auf und durch Verdampfen der Lösung erhält man ihn rein in großen Krystallen.

Eigenschaften

632. Die Krystalle des Harnstoffs sind farb- und des Harnstoffs. geruchlos; sie schmecken kühlend, ungefähr wie Salpeter, und verändern sich nicht in der Luft. In sehr feuchter Luft zersliesen sie, indem sie Wasser anziehen und sich darin auflösen; ihr specifisches Gewicht beträgt 1.35. Bei der gewöhnlichen Temperatur lösen sie sich in einer gleichen Gewichtsmenge Wassers auf, in heißem Wasser aber in jedem Verhältniss; in gleichen Theilen kochendem und 5 Th. kaltem Alkohol von 90 p. C. sind sie leicht löslich; die Auflösung verändert die Pflanzenfarben nicht. Bis 120° erhitzt, schmelzen die Krystalle; stärker erwärmt, entwickelt sich Ammoniak, und Cyanursäure bleibt zurück.

Zerlegung

633. Kocht man Schwefelsäure mit Harnstoff, so durch Schwe-entwickelt sich Kohlensäure, und schwefelsaures Ammoniak bleibt zurück; erwärmt man ihn mit Kali, so entwickelt sich Ammoniak, und kohlensaures Kali bleibt zurück: 1C2O und  $2N6H = \frac{2C4N12H40}{2} + 2H10$ . Bei der Zerlegung des Harnstoffs durch Schwefelsäure sowohl wie durch Kali, wird also auch 1 At. Wasser zersetzt.

Dieselbe Zerlegung findet Statt, wenn der Harnstoff in einer großen Menge Wassers, z. B. in 100 Theilen, aufgelöst und eine Zeit lang hingestellt wird; viel schneller erfolgt sie aber, wenn man ein Ferment, z. B. etwas Schleim, Leim oder andere indifferente Stoffe zu einer-Auflösung hinzusetzt. Hierin ist also der Grund zu suchen, warum der Harn so schnell in Fäulniss übergeht.

Zersetzung vermittelst eines Ferments.

634. Aus der Zerlegung und Bildung des Oxamids (s. oben §. 626.) ersieht man am besten, dass man den Harnstoff als eine neutrale Verbindung von Kohlensäure und Ammoniak Ammoniak, aus welcher 1 At. Wasser ausgeschieden ist, anzusehen hat. Hieraus würde folgen, dass 1 At. Harnstoff aus 1C2N4H1O besteht. Beim Harnstoff ist es noch nicht gelungen, ihn aus Kohlensäure und Ammoniak direct darzustellen.

weniger Wasser.

635. Vergleicht man die Zusammensetzung des Harn- Unlösliche stoffs und der in Wasser unlöslichen Substanz (s. §. 622,), in welche sich die wasserhaltige Cyansäure umändert, mit der des Benzamids und Bibenzamids (s. oben p. 166.), oder mit der des Nitronaphtalids und Binitronaphtalids (s. §. 536. u. 537.), so wird man dadurch veranlasst, jene unlösliche Substanz als saures kohlensaures Ammoniak anzusehen, woraus bei derselben Menge Ammoniak doppelt so viel Wasser, als bei der Bildung des Harnstoffs sich ausgeschieden hat, 2C2N2H2O=2N6H+2C4O-4H2O.

Cyanursaure ist saures kohlensaures Ammoniak weniger Wasser.

Wollte man dieser Verbindung und dem Harnstoff ähnlich gebildete Namen geben, wie den übrigen Verbindungen dieser Klasse, so müsste man jene Bicarbonamid, und diesen Carbonamid nennen. Für den Harnstoff ist ein solcher Name auf jeden Fall unpassend.

636. Setzt man Salpetersäure oder Oxalsäure zu Verbindung einer Auslösung des Harnstoffs, so erhält man einen kry- des Harnstoffs

mit Säuren, stallinischen Niederschlag. Durch langsames Verdampfen kann man beide Verbindungen in größeren Krystallen erhalten. Der Sauerstoff des Harnstoffs verhält sich in der salpetersauren Verbindung zu dem der Salpetersäure wie 2:5, und in der oxalsauren Verbindung zu dem der Oxalsäure wie 2:3: 100 Theile kaltes Wasser lösen nur 4.37 oxalsauren Harnstoff auf, und 100 Theile kalter Alkohol lösen nur 1.6 davon auf. Aus diesem Grunde eignet sich die Oxalsäure sehr gutzur Ausscheidung des Harnstoffs. Die salpetersaure Verbindung besteht aus 2C4N8H2O+N+H, die oxalsaure aus 2C4N8H2O + C+H. Beide, bis 110° erhitzt, geben kein Wasser ab. Eine Verbindung von Harnstoff und Salzsäure. 2C4N8H2O+HCl, erhält man, wenn man zu trocknem Harnstoff, den man im Wasserbade erhitzt, trocknes Chlorwasserstoffgas leitet. So lange sie warm ist, ist sie eine blassgelbe und ölähnliche Flüssigkeit, erkaltet, gesteht sie zu einer blättrig-strahlig-krystallinischen Masse.

Basen,

Auch mit Basen, besonders mit schwachen, verbindet sich der Harnstoff; setzt man zu einer Auflösung von salpetersaurem Silberoxyd Harnstoff, und dann eine Auflösung von Kalihydrat, so fällt Silberoxyd mit Harnstoff verbunden nieder; mit salpetersaurem Silberoxyd geht er mit Salzen. zwei Verbindungen ein, welche man beide in gut bestimmbaren Krystallen erhält; die eine besteht aus ÅgA-+2C4N8H2O.

> Diese Verbindungen des Harnstoffs verdienen noch mehr berücksichtigt zu werden, als es bisher geschehen ist; es scheint nämlich der Harnstoff sich gegen viele Substanzen wie das Wasser zu verhalten, welches sich mit Säuren, Basen und Salzen vereinigt. Zur Salpetersäure und Oxalsäure hat er nähere Verwandtschaft als das Wasser; doch ist auch diese so schwach, dass eine Auflösung der salpetersauren Verbindung sich fast eben so, wie reine Salpetersäure gegen oxydirbare Körper, z. B. gegen Kupfer, verhält, womit sie Stickstoffoxyd entwickelt. Dem Harnstoff und dem Wasser ähnlich verhalten sich sehr viele Verbindungen der organischen Natur, z. B. viele

Farbstoffe. Da die Verbindungen dieser Stoffe mit anderen Substanzen, z. B. mit Säuren oder Basen, nur vermittelst des Wassers hervorgebracht werden können, so kommt es darauf an, ob die Verwandtschaft des Wassers, oder die dieser Stoffe zu den Körpern, womit man die Verbindung hervorbringen will, überwiegend ist: ist die Verwandtschaft des Wassers überwiegend, so erhält man keine Verbindung. Zu der Thonerde haben insbesondere einige Farbstoffe größere Verwandtschaft als das Wasser, zu andern schwächere; es kann daher häufig der Umstand eintreten, dass die stärkste Basis einer schwachen die mit ihr verbundenen Substanzen nicht zu entziehen vermag, weil sie zum Wasser eine größere Verwandtschaft als zum Farbstoffe hat. So wirkt Schwefelsäure nicht zersetzend auf den salpetersauren Harnstoff, weil die Verwandtschaft der Schwefelsäure zum Wasser, und die der Salpetersäure zum Harnstoff die überwiegenden sind, und Milchsäure und andere Säuren haben mehr Verwandtschaft zum Wasser als zum Harnstoff und gehen daher mit diesem keine Verbindung ein, denn aus einer Lösung beider krystallisirt beim Verdampfen freier Harnstoff.

Pigmente, z. B. Lackmus, verhalten sich dem Harnstoff ähnlich. Einige Substanzen haben stets, sowohl zu Basen als zu Säuren, eine größere Verwandtschaft als das Wasser; dahin gehört z. B. der violette Farbstoff, den man erhält, wenn man die blaue Lackmusfarbe, welche eine Verbindung des violetten Farbstoffs mit Basen ist, genau mit einer Säure sättigt. Der violette Farbestoff verbindet sich mit Basen zu blauen, und mit Säuren zu rothen Verbindungen, die eine so intensive Farbebesitzen, daß man jede Spur von Basis oder Säure mit einem Papier, welches man mit dem violetten Farbstoffe gefärbt hat, in einer Auflösung entdecken kann.

Sulphamid, Benzamid und Bibenzamid. Das Sulphamid wird bei der Verbindung des Chlors mit schweslichter Säure angeführt werden (I, 2. p. 55. §. 64.)

und die beiden letztern sind oben p. 166 und 167 abgehandelt.

saure Ammoniak (s. I, 2. p. 126. §. 169.) bis 150°

Bimellithamid. Erhitzt man das mellith-

Bimellithamid. Darstellung, 637.

Darstellung, und erhält es bei dieser Temperatur, so lange noch Ammoniak entweicht, so ändert es sich in ein blassgelbliches Pulver um, woraus man mit kaltem Wasser eine Verbindung einer eigenthümlichen Säure, Euchronsäure, mit Ammoniak auszieht, indem ein weisser Körper, Bimellithamid (Paramid), zurückbleibt. Eigenschaften, Das Bimellithamid ist, getrocknet, eine weisse Masse ohne Geschmack und Geruch, unlöslich in Wasser, Alkohol und Königswasser; in Schwefelsäure löst es sich und wird durch Wasser wieder daraus gefällt. Uebergiesst man Bimellithamid mit Kali oder Ammoniak. so ändert es sich in einen voluminösen, flockigen Körper um, welcher in Wasser sich löst; aus der Flüssigkeit fällt Salzsäure unverändertes Bimellithamid. Lässt man die Auflösung aber eine Zeitlang stehen, so entwickelt sich Ammoniak, Euchronsäure bildet sich, ändert sich aber schnell in Mellithsäure um. Bis 200° erhitzt, verändert es sich nicht, stärker erhitzt, verkohlt es, cyanwasserstoffsaures Ammoniak entwickelt sich und man erhält ein Sublimat von einer halbgeschmolzenen blaugrünen Masse und schwefelgelben Krystallnadeln, die intensiv bitter schmecken. Mehrere Tage mit Wasser gekocht, ändert es sich in saures mellithsaures Ammoniak um. was schnell und am vollständigsten erfolgt, wenn man es mit Wasser in einem zugeschmolzenen Glasrohr bis 200°

Zusammensetzung

gebildet, indem 2 Atome Mellithsäure sich an 1 Atom Ammoniak anlegten und an jeder Berührungsstelle 1 Atom Wasser austrat, 2(4C3O) und 2N6H=8C4O2N2H und 2(2H1O). Es ist dem Bibenzamid, Bisuccinamid und Bicarbonamid (unlösliche Cyanursäure) analog zusammengesetzt.

erhitzt; es besteht aus 8C4O2N2H, und hat sich also

Euchronsäure.

638. Dampft man die Auflösung des euchronsauren Ammoniaks, welches nur sehr wenig in kaltem Wasser lös-

lich ist, ab, so erhält man es in krystallinischen weißen Eigenschaften, Rinden; löst man diese in so wenig als möglich kochendem Wasser auf und versetzt die Lösung mit Salzsäure, so sondert sich die Euchronsäure als weißes krystallinisches Pulver aus; durch Auflösen in kochendem Wasser und Krystallisiren kann man sie in kleinen bestimmbaren Krystallen erhalten. Bis 200° erhitzt, verliert sie alles Wasser (2 Atome), welches sie ohne Zersetzung abgeben kann. Man kann sie dann bis 280° erhitzen. ohne dass sie sich weiter verändert; stärker erhitzt, zersetzt sie sich und giebt dieselben Produkte wie das Bimellithamid. Weder durch Kochen mit Wasser, noch mit Salz- und Salpetersäure wird sie verändert; erhitzt man sie aber mit Wasser bis 200° in einem zugeschmolzenen Glasrohre, so löst sie sich vollständig auf und zerlegt sich damit in Ammoniak und Mellithsäure. Taucht man in eine Auflösung der Euchronsäure ein Stückchen blankes Zink, so setzt sich auf die Obersläche desselben augenblicklich ein sehr schöner blauer Körper ab; ist die Auflösung kochend, so ist die Schicht so stark, dass sie fast schwarz erscheint: taucht man das Zink dann in Salzsäure, so löst dieser Körper sich ab; gelinde erwärmt, wird er sogleich wieder weiss und ändert sich in Euchronsäure um. In Ammoniak oder Kali löst er sich, indem er eine schöne blaue Auflösung bildet, die aber schnell aus der Luft Sauerstoff anzieht und farblos wird. Versetzt man die Auflösung der Säure mit Eisenchlorür und darauf mit etwas kaustischem Kali, so erhält man einen schönen blauen Niederschlag, welcher an der Luft schnell die Farbe des Eisenoxyds annimmt. Es scheint, als wenn bei der Bildung dieses blauen Körpers der Säure Sauerstoff entzogen wird, auf ähnliche Weise wie dem Indigo in der Küpe.

Das euchronsaure Silber- und Bleioxyd, welche man erhält, wenn man zu einer heißen Auflösung von Euchronsäure salpetersaures Silber- oder essigsaures Bleioxyd hinzusetzt, geben die letzte Menge Wasser erst ab, wenn sie ansangen sich zu zersetzen. Die bis 200° Salze derselben. erhitzte Euchronsäure besteht aus 2H+12C2N6O, das bei 200° getrocknete Silbersalz aus 2Åg+12C2N6O, das Ammoniaksalz aus NH3H+H+12C2N6O. Euchronsäure würde demnach gebildet sein, indem sich um 1 Atom Ammoniak 3 Atome Mellithsäure legen, und an jedem Berührungspunkte 1 Atom Wasser sich ausscheidet. Ein ähnlicher Fall ist schon bei der Verbindung des Bittermandelöls mit Ammoniak erwähnt worden (s. I, 1. p. 170. §. 192). Auffallend ist es, dass diese Säure mit zwei Atomen Basis sich verbindet, da man hätte erwarten sollen, dass sie eine Verbindung von Bimellithamid mit Mellithsäure sei; man muss sie nun als eine Verbindung von Mellithamid mit 2 Atomen Mellithsäure anselien. Diese Säure ist von besonderem Interesse, da zu erwarten steht, dass ihr analog manche stickstoffhaltige Säuren zusammengesetzt sind; am nächsten steht sie der Oxamin- und der Asparamidsäure.

Bisuccinamid.

639. Bisuccinamid. Lässt man Ammoniakgas auf Darstellung, wasserfreie Bernsteinsäure, welche man erhält, wenn man krystallisirte Bernsteinsäure mit wasserfreier Phosphorsäure destillirt, einwirken, so verbindet es sich damit unter Wärmeentwickelung. Diese Verbindung löst sich leicht in Wasser, weniger in Alkohol, und nur sehr wenig in Aether auf. Erwärmt, schmilzt sie; stärker erhitzt, sublimirt sie unverändert; sie besteht aus 8C 10H2N4O  $=2\cdot(4C4H3O)+2N6H-2\cdot(2H1O)$ .

Zusammensctzung,

Eigenschaften.

Lässt man die wässerige Auflösung dieser Verbindung verdampfen, so erhält man große Krystalle, welche saures bernsteinsaures Ammoniak (=4C4H3O+2N6H) ohne Wasser sind. Die sublimirte Verbindung verhält sich zur Bernsteinsäure, wie das Bibenzamid zur Benzoësäure, und die aus der wässerigen Auflösung erhaltenen Krystalle sind eine Verbindung von Bisuccinamid mit Wasser. Kali entwickelt nur bei erhöhter Temperatur aus dieser Verbindung Ammoniak.

640. Fumaramid. Lässt man längere Zeit fumarsau- Fumaramid. ren Aether, 4C2H3O+4C10H1O, welchen man erhält, Darstellung, wenn man in eine Lösung von Aepfelsäure in absolutem Alkohol trocknes Chlorwasserstoffgas leitet, mit wässerigem Ammoniak kalt in Berührung, so setzt sich Fumaramid in glänzendweißen Schuppen ab. In kaltem Eigenschaften, Wasser und absolutem Alkohol ist es unlöslich, von kochendem Wasser wird es aufgelöst und setzt sich zum Theil unverändert daraus wieder ab, längere Zeit damit gekocht, ändert es sich vollständig in fumarsaures ! Kali um; durch Säuren und Alkalien wird es zersetzt in Fumarsäure und Ammoniak: der Destillation unterworfen. zerlegt es sich. es besteht aus 2N6H4C2O (=2N6H Zusammen-+4C2H3O-2H1O).

setzung.

641. Asparamid. Diese Substanz kommt fertig gebil- Asparamid. det in den jungen Spargelsprossen, in mehreren Kartoffelar- Vorkommen, ten, in der Süfsholzwurzel und in der Eibischwurzel (Rad. Althaea offic.) vor. Aus der letztern erhält man am meisten, ungefähr 0,7 p. C. vom Gewicht der Wurzel. Man über- Darstellung, giesst sie, zerschnitten und zerquetscht, mit der viersachen Menge kalten Wassers, lässt sie damit 48 Stunden stehen, filtrirt, und zieht den Rückstand noch einmal aus; die Auflösungen dampft man bis zur Hälfte ein, filtrirt, was sich absetzt, und dampft sie alsdann im Wasserbade bis zur Syrupsconsistenz ab. Lässt man diese Flüssigkeit mehrere Tage stehen, so sondern sich große. farblose, durchsichtige Krystalle von 1,52 spec. Gewicht ab. welche man durch Abwaschen und Umkrystallisiren vollkommen weiss erhält.

Das Asparamid ist in 58 Th. kalten Wassers, Eigenschaften, in heißem leichter löslich; wasserfreier Alkohol und Aether lösen es nicht auf, verdünnter Alkohol jedoch leichter als Wasser. Es verliert, bei 120° getrocknet, 12,13 p. C. Wasser, welches darin als Wasser enthalten ist. Das wasserfreie Asparamid besteht aus 8C Zusammen-16H4N6O, das krystallisirte aus 8C16H4N6O+2H.

setzung.

642. Asparamidsäure. Kocht man Asparamid mit der Asparamid-Auflösung einer starken Basis, z.B. mit einer Auflösung von

Ansatz e unter Wasser ab und bestimmt die Menge des verschwundenen Sauerstoffs. 97 C.C. wurden z.B. angewendet und 20,37 C.C. Sauerstoff verschwanden; es enthielt

durch Wasserstoffgas



vermittelst des elektrischen Funkens. demnach die untersuchte Luft 21 p. C. Sauerstoff dem Maasse nach; denn 97:100::20,37:21. Zur Untersuchung der Luft mit Wasserstoffgas wendet man ein starkes getheiltes Rohr an, in welches oben einander gegenüber zwei Löcher gebohrt sind; zwei Platindrähte, welche nur sehr eng in diese Löcher hineingehen, werden darin fest eingekittet. Unten ist das Rohr mit einem so großen Loch quer durchbohrt, dass ein Stöpsel a die Oeffnung des Rohres verschliesst. Das Rohr füllt man mit Wasser. stellt es in ein Gefäss mit Wasser, und lässt atmosphärische Luft, bis sie etwas mehr als die Hälfte vom Inhalt des Rohrs einnimmt, und darauf aus einem kleinen Entbindungsapparat ungefähr

halb so viel Wasserstoffgas hineintreten; wie viel man von jedem hinzugesetzt hat, wird genau bestimmt. Durch den elektrischen Funken — man wendet dazu eine geladene Leydener Flasche an — entzündet man am besten das Gemenge; man sieht sehr deutlich, wie die Verbrennung durch das Gemenge herunter geht. Nimmt man den Stöpsel weg, so steigt Wasser im Rohre in die Höhe, welches aber auch Statt findet, wenn der Stöpsel nicht vollkommen dicht

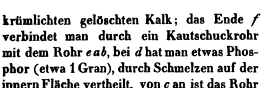
schließt, und man bestimmt darauf, wie viel von dem Gasgemenge verschwunden ist; was verschwunden ist, hat sich zu flüssigem Wasser verbunden, welches aus 1 M. Sauerstoffgas und 2 M. Wasserstoffgas besteht. Der dritte Theil des verschwundenen Gasgemenges ist also Sauerstoffgas, welches in der Luft enthalten war. Hat man z. B. 56 Theile atmosphärische Luft genommen und betrug das hinzu-

gesetzte Wasserstoffgas so viel, dass das Gemenge 89 Theile ausmachte, und blieben nach dem Verbrennen noch  $53\frac{3}{4}$  übrig, so verschwanden also  $35\frac{1}{4}$ , von der Sauerstoffgehalt  $\frac{35\frac{1}{4}}{2} = 11\frac{3}{4}$  beträgt; in 56 Theilen sind folglich 113 Theile Sauerstoff, in 100 Theilen also ganz nahe 21 Theile Sauerstoffgas dem Maasse nach enthalten. Da die Luft und Sauerstoffgas beide in Berührung mit Wasser waren, so sind sie mit Wassergas gesättigt, ihr Volumen dadurch auf dieselbe Weise vergrößert, so dass, wenn dieses to der Lustmenge beträgt, es auch 1 der Sauerstoffmenge beträgt.

Bei der Bestimmung dem Maasse nach muss der Stand des Wassers im Rohr und außerhalb desselben genau derselbe sein; auch hat man sorgfältig darauf zu achten, dass die Temperatur während der Bestimmung dieselbe ist. Man darf z.B. das Gefäss während derselben nicht in der Hand halten. Die Bestimmung vermittelst Phosphor ist besonders sehr zweckmässig, wenn die Luft nur wenig Sauerstoff enthält, wenn z. B. darin Thiere längere Zeit geathmet haben oder organische Körper darin verweset sind.

644. Viel genauer kann man die Zusammensetzung der Bestimmung Luft ermitteln, wenn man den Sauerstoff dem Gewichte nach und den Stickstoff dem Maasse nach bestimmt. In das dem Gewicht engere Ende gh des Rohrs gi bringt man Asbest hinein, auf welchen man nachher so viel Schwefelsäure giesst, dass er davon getränkt ist und in das weitere Ende ih

Sauerstoffs nach.



phor (etwa 1 Gran), durch Schmelzen auf der innern Fläche vertheilt, von can ist das Rohr mit gezupfter Baumwolle gefüllt. Zwischen

dem Phosphor und der Baumwolle hat man einen kleinen Zwischenraum gelassen. Das Ende a verbindet man mit ei-

nem Glasgefäß, welches mit Oel gefüllt ist und das man durch den Hahn abfließen lassen kann. Zuerst erhitzt man den Phosphor etwas und lässt etwas Oel aussließen; ein wenig Phosphor verbrennt, und die phosphorichte Säure und das Phosphoroxyd, welche sich bilden und die beide sehr leicht Sauerstoff aufnehmen, werden in die Baumwolle übergeführt und darin vertheilt. Dann wägt man das Rohr, verbindet es wieder mit dem Apparat und lässt nun das Oel in ein Gefäss fliesen, dessen Inhalt man bestimmt hat. Die einströmende atmosphärische Luft giebt an den Kalk die Kohlensäure, an die Schwefelsäure das Wasser ab und der ganze Sauerstoffgehalt verbindet sich vollständig mit dem Phosphor. Aus der Gewichtszunahme des Rohres nach der Operation findet man das Gewicht des Sauerstoffs, der mit dem Stickstoff, welcher den Raum des abgeflossenen Oels einnimmt, gemengt war, dessen Gewicht, da man das Maass desselben kennt, nach der gewöhnlichen Weise bestimmt wird.

Bestimmung des Sauerstoffs und Stickstoffs 645. Das genaueste Resultat erhält man, wenn man das Gewicht sowohl des Sauerstoffs, als auch des Stickstoffs bestimmt. Eine große, mit einem Hahn versehene, luftleer gepumpte Kugel A verbindet man mit einem Rohr, welches Kupfer, aus Kupferoxyd durch Wasserstoffgas reducirt, enthält, und dieses mit einem Apparat,



dem Gewichte nach. in welchem das Wasser und die Kohlensäure der Luft vollständig weggenommen werden, indem man sie zuerst durch einen Apparat mit Kalilösung leitet (s. o. §. 153. p. 132.), dann durch zwei dem Rohre hähnliche Röhren, welche Asbest mit Kalilösung getränkt enthalten, darauf durch zwei andere mit

Kalistücken, dann durch einen Apparat mit Schwefelsäure, welcher dem mit Kalilösung ähnlich ist, und endlich durch zwei Röhren &, welche Asbest, mit Schwefelsäure getränkt, enthalten. Die Kugel und das Rohr, welche beide mit Hähnen versehen sind, waren luftleergepumpt und gewogen worden. Nachdem das Kupfer bis zum Rothglühen erhitzt war, wird zuerst der Hahn f, durch welchen die Luft aus den Apparaten, in denen sie von Koblensäure und Wassergas befreit wird, einströmt, geöffnet und darauf der andere Hahn c und der Hahn a der Kugel so weit, dass ein langsames Einströmen der atmosphärischen Luft Statt findet. Wenn dieses aufhört, werden die Hähne geschlossen und die Kugel und das Rohr mit dem Kupfer wieder gewogen, das letztere darauf ausgepumpt und noch einmal gewogen. Was dieses Rohr an Gewicht zugenommen hatte, ist Sauerstoffgas, welches sich mit dem Kupfer verbunden hatte, was die Kugel mehr wog, war Stickstoff, wozu noch das im Rohr mit Kupfer enthaltene Stickstoffgas, welches man durch Wägen und Auspumpen dieses Rohres bestimmt, hinzugerechnet wurde. Nach einem Mittel von 6 Versuchen, bei welchen die untersuchte Luftmenge bis zu 16 Gramm. betrug, bestehen 100 Th, Luft aus 23,01 Sauerstoff und 76,99 Stickstoff. Die geringste Menge an Sauerstoff, die man bei einem dieser Versuche fand, betrug 22,92, die größte 23,09. Versuche sind also so genau, dass sie von der Mittelzahl nicht um 10 p. C. abweichen. Hiermit stimmt auch das spec. Gew. der Luft, des Sauerstoffs und des Stickstoffs überein. Das des Sauerstoffs beträgt nämlich 1,1057, das des Stickstoffs 0,972; darnach würden in der Luft auf 20,81 Maasstheile  $\left(\frac{23,01}{1,1057}\right)$  Sauerstoff 79,20 Maasstheile

(76,99) Stickstoff enthalten sein. Da die Summe beider 100,01 beträgt, also sehr nahe 100, so wird die Genauigkeit der Bestimmung auch durch das spec. Gew. bestätigt. Untersuchungen auf dem Faulhorn, in Bern, Genf, Gröningen, Brüssel, Copenhagen und bei heiterem und regnich-

tem Wetter in Paris haben so kleine Abweichungen von diesen Zahlen gegeben, dass man sie nicht einer Verschiedenheit in der Zusammensetzung zuschreiben darf, vielmehr mit Bestimmtheit aus diesen Versuchen schliefsen darf, dass wenigstens bis auf 1000 das Verhältnis des Stickstoffs zum Sauerstoff dasselbe sei. Auf der Nordsee, weit von der Küste entfernt, enthielt dagegen Luft, die im August gesammelt war, 22,6 und die im Mai gesammelt war, 23,116 p. C. Sauerstoff.

646. Luft aus verschiedenen Gegenden und von ver-

aus verschie- schiedenen Orten kann man sich für kleinere Versuche verdenen Gegenständen sich schaffen, indem man aus einer mit Quecksilber gefüllten su verschaffen. Flasche das Quecksilber herausfließen lässt und den Hahn, womit sie versehen ist, verschließt; für größere kann man entweder einen luftleer gepumpten Ballon an einem solchen Orte öffnen oder auch, indem man den Hahn desselben losschraubt, vermittelst eines Aspirators mit der Luft des Ortes ihn füllen. Um sicher zu sein. dass der Hahn bis zur Untersuchung lustdicht hält, kann man ihn mit einem Schlauch von Kautschuck umgeben. den man unterhalb des Hahns zubindet, mit Oel füllt und oberhalb des Hahns gleichfalls zubindet.

Bestimmung

647. Den Gehalt der Luft an Kohlensäure bestimmt Kohlensiure, man, indem man Luft in einem Ballon, dessen Inhalt man kennt, mit einer Auslösung von Baryterde in Wasser schüttelt. Die Baryterde ist eine starke Basis, und verbindet sich mit der Kohlensäure der Luft zu einer in Wasser fast unlöslichen Verbindung, deren Zusammensetzung man durch Versuche genau ausgemittelt hat. Man kann den Ballon mit einem krummen Rohr versehen, das man mit einer Luftpumpe verbindet, ihn luftleer pumpen und neue Luft wiederum hineinlassen, und auf diese Weise einer großen Menge Luft die Kohlensäure entziehen. Die gebildete kohlensaure Baryterde filtrirt und wägt man; sie enthält dem Gewichte nach 22,34 p. C. Kohlensäure. Aus dem Gewichte berechnet man den Gehalt dem Maasse nach, und so hat man gefunden.

funden, dass z.B. in der Nähe von Genf, zu Chambeisy, der Kohlensäuregehalt in 100 Th. im Durchschnitt 0,04415 dem Maasse nach betrug. Die größte Menge, welche man darin fand, war 0,0574, und die geringste 0,0315. Es zeigt dieser Versuch, wie es sich auch voraussehen ließ, dass der Kohlensäuregehalt sehr wechselt; er kann durch die chemischen Processe, welche zu verschiedenen Jahreszeiten und Tageszeiten auf verschiedene Weise in der Luft Statt finden, so wie durch Wasser und die mit Wasser getränkte Erdobersläche und andere Ursachen verändert werden.

Auch kann man die Luft zuerst durch ein Robr, worin Asbest, mit Schwefelsäure getränkt, enthalten ist und dann durch ein Rohr mit krümlichem gelöschten Kalk vermittelst eines Aspirators (s. unten p. 494.) strömen lassen. Die Gewichtszunahme des zweiten Rohres ist Kohlensäure, die Quantität der Luft wird durch die aus dem Aspirator ausströmende Flüssigkeit bestimmt.

Die trockne atmosphärische Luft besteht demnach in 100 Th. dem Gewichte nach aus

22,994 Th. Sauerstoff,

76,934 - Stickstoff und

0,063 - Kohlensäure.

648. Den Wassergehalt der Luft bestimmt man, wenn des Wassers. man auf ähnliche Weise, wie bei der des Sauerstoffs, verfährt und Luft durch ein gewogenes Rohr leitet, worin Asbest, mit Schwefelsäure getränkt, enthalten ist. Schneller findet man ihn vermittelst des Hygrometers oder Psychrometers. Er ist sehr verschieden und ninmt im steigenden Verhältnis mit der Temperatur der Luft zu, wenn diese in gehöriger Berührung mit Wasser war; bei 0° z. B. kann darin 0,7, bei 15° 1,7, bei 30° 4,1 und bei 37½° 6,2 p. C. dem Maasse nach enthalten sein, Die Quantität Wasser, welche die Lust bei verschiedenen Temperaturen ausnehmen kann, richtet sich nach der Spannung (Tension) des Wasserdamps, wovon die Lehre in der Physik abgehandelt wird.

Die atmosphärische Luft gemenge.

Das beständige Verhältniss des Stickstoffs 649. ruene Lutt ist ein Gas zum Sauerstoff, welches fast wie vier Maass zu einem Maass ist, hat die irrige Meinung veranlasst, dass die atmosphärische Luft eine chemische Verbindung und kein Gemenge sei. Wir finden nie, dass ein mechanisches Gemenge dieselben Eigenschaften hat, als eine chemische Verbindung: einer chemischen Verbindung des Sauerstoffs z. B. wird dieser schwieriger entzogen, als einem Gemenge. Ein künstliches Gemenge von 20,8 Th. Sauerstoffgas und 79,2 Th. Stickstoffgas verhält sich in seinen chemischen und physikalischen Eigenschaften ganz wie atmosphärische Luft. Bei jeder chemischen Verbindung findet Entwickelung von Wärme Statt; bei der Mengung von Sauerstoffgas und Stickstoffgas, um künstliche atmosphärische Luft zu machen, findet durchaus keine Wärmeentwickelung Statt. Der beste Beweis, dass die Luft ein Gemenge ist, ergiebt sich aus ihrem Verhalten zum Wasser: 100 Maass Wasser lösen 5 bis 51 Maass Luft auf, die man durch Kochen austreiben kann; diese Luft enthält 31-32.8 p. C. Sauerstoffgas; ist die atmosphärische Luft eine chemische Verbindung, so wird sie als solche vom Wasser aufgelöst und die im Wasser enthaltene Luft müsste genau wie die atmosphärische Luft zusammengesetzt sein; es ist aber etwas mehr Sauerstoff darin enthalten, weil das Auflösungsvermögen des Wassers für das Sauerstoffgas größer als für das Stickstoffgas ist.

Mengung der Gasarten mit einander.

650. Da die atmosphärische Luft also ein Gemenge aus Stickstoffgas und Sauerstoffgas ist, so ist es allerdings sebr auffallend, dass, da das Sauerstoffgas schwerer als Stickstoffgas (ihr spec. Gew. verhält wie 1,1057: 0,972), beide Gasarten in der Luft gleichförmig gemengt sind. Eine solche gleichförmige Mengung der Gasarten, sie mögen leicht oder schwer sein, ist jedoch eine allgemeine Thatsache, welche bei allen Gasarten sich wiederholt. Füllt man z. B. ein Gefäss a mit



Wasserstoffgas, und ein anderes e mit Kohlensäure, schraubt beide Gefässe durch ein Mittelstück d zusammen, und öffnet die Hähne bc, nachdem man den Apparat so gestellt hat, dass das Gefäs mit Wasserstoffgas, welches über 20 Mal leichter als Kohlensäure ist, oben ist; so findet dessen ungeachtet eine gleichförmige Mengung beider Gasarten Statt, so dass nach einigen Stunden in jedem Gefässe dieselbe Quantität Wasserstoffgas und dieselbe Quantität Kohlensäure enthalten ist. Die gleichförmige Mengung tritt um so viel schneller ein,

je mehr das specifische Gewicht der Gasarten verschieden ist.

651. Aus der Barometerhöhe kann man das Gewicht der Atmosphäre berechnen. Beim Druck von 28 Zoll be- Atmosphäre. trägt das Gewicht derselben, welche über einem Preußischen Quadratfus Fläche befindlich ist, 2088 Pfund, worin, wenn sie wasserfrei ist (s. ob. p. 487.), 480,1 Pf. Sauerstoff, 1606,6 Pf. Stickstoff und 1,3 Pf. Kohlensäure enthalten sind, und in dieser sind 0,36 Pf. Kohlenstoff enthalten. Durch den Respirations-, Verbrennungs- und Verwesungsprocess wird Sauerstoff in Kohlensäure umgeändert und man hat berechnet, in wie viel Zeit der Sauerstoff vollständig verzehrt werden könne. Nach einer Rechnung würden dazu über 600,000 Jahre nothwendig sein, nach einer andern 24000 Jahre, wenn man annimmt, dass ein Viertel der Erdoberfläche so viel als ein Boden von mittelmässiger Fruchtbarkeit an vegetabilischen Substanzen producirt, und dass diese durch Verbrennen oder durch andere chemische Processe nach dem Absterben zersetzt werden, indem sie so viel Sauerstoff aufnehmen, als nöthig ist, damit sie Kohlensäure und Wasser bilden. Solche Berechnungen sind von geringem Werth, da sich auf eine andere Weise zeigen lässt, dass der Sauerstoff der Luft nur einen Kreislauf macht. Auf einem Boden, welcher wenig kohlenstoffhaltige Sub-

Gewicht

Kreislauf des Sauerstoffs, stanzen enthält, wächst ein Baum, welcher eine große Masse Holz liefert. Das Holz besteht aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff; die beiden letzteren Bestand theile sind gerade in einem solchen Verhältnisse darin ent-



halten, wie im Wasser. Ferner: bringt man frische Blätter in eine Flasche, die man vollständig mit kohlensäurehaltigem Wasser füllt, und setzt sie dem Sonnenlichte aus, so entwickeln sich sogleich Gasblasen, die man leicht für reines Sauerstoffgas erkennt, indem die Kohlensäure verschwindet; eben so wird in einem Luft-

gemenge, das bis zu 10 p. C. Kohlensäure enthalten kann und worin man eine im Wachsthum begriffene Pflanze unter einer abgesperrten Glocke dem Sonnenlichte aussetzt, die Kohlensäure nach einigen Tagen vollständig zerlegt. Der Kohlenstoff wird also von der Pflanze aufgenommen und der Sauerstoff als Gas ausgeschieden, so dass der Sauerstoff, welcher bei Verbrennung oder beim Verwesen organischer Substanzen sich mit dem Kohlenstoff verbindet, durch den chemischen Process, welcher beim Wachsthum der Pflanze Statt findet, der Lust wieder zurückgegeben wird.

des Stickstoffs, Auch der Stickstoff scheint einen solchen Kreislauf zu machen; die stickstoffhaltigen Verbindungen der Pflanzen geben beim Verbrennen derselben Kohlensäure, Stickstoff und Wasser und auch beim Verwesen geben sie, wenigstens in vielen Fällen, nicht Ammoniak, sondern Stickstoff; es ist daher, wenigstens zum Theil, der Stickstoffselbst, welcher beim Wachsthum der Pflanzen gebunden wird; bei mehreren Pflanzen hat man schon nachweisen können, daß dieses wirklich der Fall ist.

des
VVasserstoffs
vermittelst
der
Pflanzen.

Einen solchen Kreislauf macht auch der Wasserstoff der Pflanze; denn Wasser muß beim Wachsthum aller der Pflanzen zersetzt werden, in welchen als wesentlich Verbindungen vorkommen, die keinen Sauerstoff oder nicht hinreichend Sauerstoff enthalten, um mit dem

Wasserstoff Wasser zu bilden, z. B. beim Wachsthum der Nadelhölzer, welche Terpenthinöl und Harze enthalten.

Durch locale Zersetzungen und Verbindungen Beimengunfinden sich in der Luft noch andere Substanzen, welche gen der Luft. durch ihren Geruch sich auszeichnen, oder durch ihren Einfluss auf die Gesundheit von Wichtigkeit sind. Kleine Mengen flüchtiger Oele, welche beim Blühen der Pflanzen sich bilden, werden durch den Gerach in der Luft angezeigt; Stoffe, welche beim Austrocknen von Sümpfen im heißen Sommer sich bilden, erzeugen in der Gegend, in welcher sie sich verbreiten, Krankheiten; eben so sind es chemische Verbindungen, welche von einem Kranken auf andere Personen, ohne dass directe Berührung Statt findet, Krankheiten übertragen. Solche Substanzen sind nur in sehr geringer Menge in der Luft enthalten, so dass sie sich der Untersuchung entziehen; doch kann man von ihnen zeigen, dass es materielle Stoffe sind, welche in der Luft schwimmen, weil sie z. B. durch Chlor zersetzt werden (s. oben p. 80.). Vegetabilische Substanzen zersetzen Wasserstoff sich unter Wasser, indem Kohlensäure und Grubengas sich Kohlenwasbilden (s. oben p. 432.); es ist daher nicht unwahrscheinlich, dass etwas Grubengas in der Luft enthalten ist. Eine wasserstoffhaltige Substanz hat man darin nachgewiesen, indem atmosphärische Luft zuerst durch ein Rohr geleitet wurde, worin Asbest, mit Schwefelsäure getränkt, enthalten war, um ihr vollständig alles Wasser zu entziehen, und dann durch ein glühendes Rohr, welches, um mehr heisse Berührungspunkte zu geben, mit Kupferdrehspänen gefüllt wurde; aus diesem Rohr ging sie durch ein Rohr, welches gleichfalls mit Schwefelsäure getränkten Asbest enthielt. In dem glühenden Rohre hatte sich mit dem Sauerstoff der Luft etwas Wasserstoff verbunden. welcher als Wasser im letzteren Rohre sich absetzte; die Wasserstoffmenge, wodurch dieses Wasser gebildet wurde, betrug 100000 bis 100000 der angewandten Luft dem Maasse nach. Mehrere stickstoffhaltende Substanzen. Ammoniak. z. B. Harnstoff, zersetzen sich, indem neben auderen

Flüchtige Oele.

Miasmata.

Contagia.

Feate Substanzen.

Producten Ammoniak gebildet wird; dieses ist jedoch in so geringer Menge in der Luft enthalten, dass man es durch die gewöhnlichen Mittel nicht derin entdecken Außerdem schweben kleine seste und slüssige Körper in der atmosphärischen Luft, wovon man sich leicht überzeugen kann, wenn in ein verdunkeltes Zim-Somenstäub- mer durch eine kleine Oeffnung ein Strahl des Sonnenlichts hineinfällt. So führt ein mässiger Luftstrom sestes Wasser, Schnee, ein stärkerer Sandkörner und Kalktheile weit weg, meilenweit von der Seeküste entfernt fiel auf Schiffen der Staub der Wüste Sahara und die Asche

> des Vesuvs nieder. So werden Kochsalz und andere in Wasser gelöste Substanzen, wenn ein Tropfen ihrer Lö-

> sung verdampft, weit von dem Orte der Verdampfung durch Winde fortgeführt, wie es beim bewegten und schäumenden Meerwasser und der Soole, welche von

Asche des Vesuvs.

Kochsalz.

den Reisern der Gradirwerke heruntertröpfelt, der Fall ist. Andere Erscheinungen in der Luft, welche für den Chemiker von Wichtigkeit sind, z. B. die Meteorsteine, deren Zusammensetzung mit der der atmosphärischen Luft in keinem Zusammenhange steht, werden an einer andern Stelle angeführt werden.

# Entwickelung von Wärme und Licht bei der Verbrennung.

653. Aus der Zusammensetzung der Substanzen, welche wir zum Verbrennen anwenden, ergiebt sich, dass bei ihrer Verbrennung Kohlensäure und Wasser gebildet werden, die mit dem Stickstoff der Luft, deren Sauerstoff zur Verbrennung verwandt wird, sich mengen. Zwei Erscheinungen begleiten diesen chemischen Process, nämlich die von Wärme und von Licht. Wärme entsteht bei jeder chemischen Verbindung, Licht nur, wenn die Substanzen durch die entwickelte Wärme bis zu einer bestimmten Temperatur erhitzt werden. Die Wärme, welche bei einer chemischen Verbindung gebildet wird, bestimmt man am einfachsten, wenn man angiebt, wie viel

Wasser dadurch erwärmt wird; also bei Verbindung der Wie die brennbaren Körper mit Sauerstoff, wenn ein Gewichts- che bei chetheil derselben sich mit Sauerstoff verbindet, wie viele mischen Pro-Gewichtstheile Wasser dadurch um 1º erwärmt werden: um wie viel Grade eine bestimmte Quantität eines an-angegeben und deren Körpers dadurch erwärmt wird, kann man alsdann leicht aus der Wärmecapacität desselben berechnen. So giebt man die Wärme, welche entwickelt wird, wenn reine Kohle sich mit Sauerstoff verbindet, zu 7912 an, d. h. ein Pfund Kohle entwickelt so viel Wärme, dass 7912 Pfund Wasser dadurch um 1º erwärmt werden. Diese Zahlen bezeichnet man mit dem Namen Wärme einheiten. In den meisten Fällen kann man für diese Bestimmungen einen mit Wasser gefüllten Cylinder B von ungefähr

bestimmt wird.



Der Verbren-Bungsapparat.

26 Zoll Höhe anwenden. In der Mitte des Bodens ist wasserdicht ein cylindrisches, oben spitz zulaufendes Gefäss aus Zink a befestigt. Mit letzterem ist oben ein spiralförmig gewundenes kupfernes Rohr bb verbunden, welches bei i aus dem Cylinder heraustritt. Unten kann man in das Gefass a eine Lampe, mit Spiritus, Aether, Oel gefüllt, ein Wachs- oder Talglicht, Röhren in welche sich durch Wasserstoff reducirtes Eisen, Kobalt oder Nickel befinden, hineinbringen, deren Gewicht vor dem Entzünden bestimmt wird. Die Wärme der durch das Rohr b strömenden Gasarten wird so vollständig an das Wasser abgegeben, dass dadurch kein Luftzug hervorgebracht werden

Der Aspirator. kann. Man muss daher mit dem Ende i vermittelst des Rohres d einen Apparat verbinden, durch den Lust durch das Rohr hindurchgezogen wird, einen sogenannten Aspirator. Ein mit Wasser gefüllter Zinkcylinder C, dessen Deckel f in die mit Wasser gefüllte Rinne hineinpasst, so dass dadurch ein lustdichter Verschluss bewirkt wird, kann dazu angewendet werden. Oeffnet man den Hahn, so sließt das Wasser heraus und in die Stelle desselben tritt Lust, welche durch das Gefäss a und das Rohr b und d gehen muss, hinein. Statt dieses Gefässes kann man noch zweckmässiger zwei gewöhnliche Gasbehälter (s. oben p. 7. §. 7.) anwenden; mit dem Ende i verbindet man ein Rohr, welches sich in zwei Schenkel



endigt und jeden derselben verbindet man mit dem Rohre leines Gasbehälters; in die Oeffnung i des Gasbehälters steckt man einen

mit einem Hahne versehenen Kork; diesen Hahn öffnet man zuerst und darauf den Hahn des Rohres *l*, ist der eine Gasbehälter entleert, so verschliefst man denselben und öffnet die Hähne des andern und füllt den erstern von Neuem. Man kann auf diese Weise sich einen ununterbrochenen Luftstrom verschaffen.

In das Rohr i des Zinkcylinders C stellt man ein Thermometer, um die Temperatur der ausströmenden Luft zu beobachten; der Cylinder B ist mit einem Deckel verschlossen, durch den gleichfalls Thermometer gehen, die mehr oder weniger tief in die Flüssigkeit hineinragen, welche man durch einen Stab, an dem unten ein Blech befestigt ist, umrührt, damit die Temperatur allenthalben dieselbe sei. Das Gewicht des Wassers bestimmt man, so wie das des Gefäses, und da, die Wärmecapacität des Wassers nahe  $10\frac{1}{2}$  Mal so viel beträgt als die des Zinkes und Kupfers, so dividirt man das Gewicht des leeren Apparats mit dieser Zahl und rechnet die so erhaltene Zahl zum Gewicht des Wassers hinzu. Um die Abkühlung oder Erwärmung durch die Luft zu beseitigen, beginnt man den Versuch, wenn das Wasser

etwa 5° unter der Temperatur des Raumes ist, in welchem man den Versuch anstellt, und beschließt ihn, wenn die Temperatur 5° darüber ist, so daß die Wärme, welche das Gefäß während der ersten Hälfte der Operation von der Luft erhielt, während der zweiten Hälfte derselben wieder zurückgegeben wird. Was vom Breunmaterial nicht verbrannt wurde, wird gewogen.

Hat man Brennmaterialien, welche in einem solch kleinen Raum, wie der innere Cylinder ist, dessen Durchmesser ohngefähr 4 Zoll beträgt, nicht regelmäßig und vollständig verbrennen, z.B. Torf, Holzsorten, Steinkohlen, Coaks zu untersuchen, so muß man diesen Apparat so vergrößern, daß der Cylinder a die Größe eines kleinen Ofens erhält, der unten einen Rost hat, auf welchen man von der Seite das Brennmaterial aufwirft; zur Hervorbringung des Luftzugs, also als Aspirator, kann man große mit Wasser gefüllte Tonnen anwenden. Durch Versuche, die mit solchen und ähnlichen Apparaten angestellt worden sind, hat man gefunden, daß an Wasser um 1° erwärmt wird durch Verbrennung von

-			01 11 41		•						. ~ .	~		- ס	
1	Th.	rein	er Ko	hle					•				79	12	Th.
1	-	Holz	koble									•	75		-
1	-	Was	sersto	ff					•			•	348	00	-
1	-	Koh	lenoxy	ydg	as						•			34	
1	-	Gru	benga	8									131	85	-
1	-	Aeth	eringa	18									120	30	-
1	_	Alko	hol										69	09	-
1	-	Aeth	er										94	31	-
1	-	Bau	möl										98	62	_
1	_	Eich	enhol	Z									29	70	-
1	_	voll	comme	en	tro	ck	ne	H	olz	Ľ			35	97	-
1	- lufttrockn. Holz (m. 20 p. C. Feuchtigk.) 2945 -														
1	_	_				- 9					-		)27		
1		Stein	kohle	(d	ie	be	ste	) .					. 70	)50	) -
1	-	(fette	von	mi	ttle	ere	r (	Jüt	e)				. 60	)00	) -
1	-	Coak	s (vo	n 1	5	p.	C.	As	ch	eng	eh	alt	66	600	) -
1	-		(gute			-								)00	
1	-	-	(gew	-	lio	he	r)					,	. 15	500	) -
			_												

VVie viel
VVärme bei
Verbrennen
von Kohle,
VVasserstoff,
Alkohol,
Holz u. s. w.
sich bildet.

Temperatur der Wasserstofffi:mme Sauerstoffgasc,

654. Verbrennt eine Substanz, so ist es zuerst die entstandene Verbindung, welche die ganze gebildete Wärme erhält, und von dieser wird die Wärme den Substanzen, womit sie gemengt ist, oder denen, welche ihr zunächst liegen, mitgetheilt; wie hoch die Temperatur der gebildeten Verbindung ist, kann man annähernd berechnen, wenn man die Wärmecapacität derselben kennt. Die Wärmecapacität des Stickstoffs ist 0,2734, die der Kohlensäure 0,221 und die des Wasserdampfs 0,8407, d. h. dieselbe Wärmemenge, durch welche 1 Th. Wasserdampf um 1º erhitzt wird, erhitzt 0,8407 Th. Wasser um 1º. Da nun, wenn 1 Th. Wasserstoff sich mit 8 Th. Sauerstoff verbindet, 34800 Th. Wasser um 1º erwärmt werden, so werden dadurch 41394 Th. Wasserdampf um 1º oder 1 Th. Wasserdampf um 41394º erhitzt, also die 9 Th. gebildeten Wasserdampfs um  $\frac{41394^{\circ}}{9} = 4599^{\circ}$ .

phärischen Luft.

in der atmos-Hat man statt Sauerstoff zum Verbrennen atmosphärische Luft angewendet, so sind mit 23 Th. Sauerstoff, wenn man die übrigen Substanzen darin nicht berücksichtigt, 77 Th. Stickstoff oder mit 1 Th. Sauerstoff 3,348 Th. Stickstoff gemengt. Die Wärmemenge, durch welche 3,348 Th. Stickstoff um 1º erhitzt werden, erhitzt 0,915 Th. Wasser oder 1,088 Wasserdampf um, 1°. Die mit 8 Th. Sauerstoff gemengte Stickstoffquantität bedarf also eben so viel Wärme, damit sie um dieselbe Temperatur erhitzt wird als 7.22 Th. Wasser oder 8.704 Wasserdampf; die Temperatur des Gemenges von Stickstoffgas 41384 und Wasserdampf ist demnach 9+8,704 quemer macht man diese Rechnung, wenn man die Wärmecapacität der durch den Verbrennungsprocess erhitzten Gasarten auf die von Wassermengen zurückführt. 1 Th. Kohle verbindet sich mit 23 Th. Sauerstoff zu 33 Kohlensäure, deren Wärmecapacität gleich der von 0,810 Th. Wasser ist, die Temperatur der Kohlensäure beim Verbrennen der Kohle in Sauerstoffgas beträgt demnach  $\frac{1012}{0.810}$  = 9768°

und in der Luft  $\frac{9768}{0.810 + 2\frac{3}{3} \cdot 0.915} = 3006^{\circ}$ . 1 Th. Alkohol, worin 0,5212 Kohlenstoff, 0,1304 Wasserstoff und 0.34978 Sauerstoff enthalten sind, verbindet sich mit 2.0854 Sauerstoff zu 1.913 Kohlensäure und 1,1736 Wasser, die Wärmecapacität dieser Kohlensäure ist gleich der von 0,4228 Th. Wasser und die jenes Wasserdampfs gleich der von 0,9874 Wasser, die Temperatur der Alkoholflamme im Sauerstoffgase ist also  $\frac{555}{0,4228 + 6,9874}$ 

6908 = 4335 und in der Luft  $\frac{3}{0,4228 + 0,9874 + 2,0854 \cdot 0,915}$ 

= 2086°, und wenn der Alkohol 20 p. C. Wasser enthält, 1900°. Berechnet man auf dieselbe Weise die Temperatur des heißen Gasgemenges von wasserfreiem Holz, welches in der Luft brennt, unter der Voraussetzung, dass alle Bestandtheile desselben sich sogleich mit dem Sauerstoff verbinden, so erhält man eine Temperatur von 1703°. Solche Berechnungen über die entwikkelte Wärme bei Verbrennungsprocessen, selbst wenn gute Beobachtungen über alle die Thatsachen, von denen man bei diesen Berechnungen ausgeht, vorhanden wären, erreichen zwar keinen großen Grad von Genauigkeit, da viele zufällige Umstände beim Verbrennen eintreten, welche nicht mit in die Rechnung aufgenommen werden können; man gewinnt aber dadurch einen guten Standpunkt, um die Erscheinungen bei der Verbrennung richtig auffassen zu können. Was angeführt worden ist, zeigt recht deutlich, warum z. B. eine viel höhere Temperatur beim Verbrennen der Substanzen im Sauerstoffgase als in der Luft oder beim Verbrennen der Holzkohle als des Holzes erzeugtwird, und dass die Temperatur, welche hier für 0° berechnet ist, um so höher ist, je heißer die Luft und das Brennmaterial.

655. Die Temperatur der Wasserstofflamme giebt Temperatur einen Anhaltspunkt, um die Temperatur, wobei verschie- des schmeldene Erscheinungen eintreten, ungefähr zu bestimmen. In der Wasserstoffsamme beim Verbrennen des Wasser-

zenden

stoffs in der Lust kann man einen sehr dünnen Platindraht schmelzen. Die dazu nöthige Temperatur ist weit höher, als die zum Schmelzen des Eisens, des Granits, und überhaupt als die, welche wir in unseren Gebläseöfen zu erzeugen im Stande sind; die Temperatur, wobei die Erdrinde tropfbar-flüssig war, und die Temder Hohösen peratur, welche wir in unseren Hohösen und in unseren Porcellanöfen erreichen, ist daher niedriger als 2338°. Die Temperatur, wobei der Basalt flüssig war, und die Temperatur der Vulkane, da man den Basalt und die Lava vor dem Löthrohr vermittelst einer Spiritusflamme schmelzen kann, ist noch viel niedriger.

> 656. Die Gasarten, welche bei der Verbrennung entstehen, bilden, da sie durch die Wärme stark ausgedehnt werden, also viel leichter als die umgebende Luft sind, in derselben einen aufsteigenden Strom. Hält man einen Körper hinein, so theilen sie mit ihm ihre Wärme: auf diese Weise benutzt man sie, um Substanzen bis zu einer hohen Temperatur zu erhitzen. Lässt man sie durch Kanäle (Oefen) geben, so geben sie ihre Wärme an die Wände der Kanäle ab und dienen zum Heitzen: zwei Anwendungen, welche für das gewöhnliche Leben und für den Chemiker von so großer Wichtigkeit sind, dass ich darauf aussührlicher zurückkommen werde.

Wovon ist das Licht einer Flamme abhängig?

657. Erhitzt man einen gasförmigen Körper bis 1000°, ja bis 2000°, so leuchtet er nur sehr schwach; erhitzt man einen festen oder flüssigen nur bis zu einer Temperatur von 500-600°, so fängt er schon an rothglühend zu werden; bis 1000° erhitzt, ist er weißsglühend und verbreitet ein starkes Licht. Verbindet sich Wasserstoffgas mit Sauerstoffgas, so wird Wassergas gebildet, welches eine sehr hohe Temperatur hat, aber, da es ein gasförmiger Körper ist, nur wenig leuchtet. Verbrennt man Eisen, so verbreitet sich ein intensives Licht, weil das oxydirte Eisen nie gasförmig, sondern nur tropfbar-flüssig oder fest ist. Phosphor bringt beim Verbrennen ein starkes Licht hervor, weil Phosphorsäure erst bei der Temperatur der Weissglühhitze gasförmig ist. Hält

man Platindraht oder ein Stückchen Kreide in eine Wasserstoffflamme, welche schwach leuchtet, so verbreitet sich, besonders wenn man durch die Flamme, um eine höhere Temperatur zu erhalten, Sauerstoffgas (s. oben p. 20.) blasen lässt, ein so intensives Licht, dass es dem Sonnenlichte gleichkommt, obgleich das Wassergas seinen erhaltenen Wärmestoff noch mit dem Platin oder der Kreide getheilt hat, also beide eine niedrigere Temperatur haben, als das Wassergas allein. Das Licht, welches man vermittelst der Kreide erhält, hat man mit Erfolg statt des Sonnenlichts für Mikroskope angewendet. Dass in den Flammen, durch welche wir uns Licht verschaffen, z. B. in der Flamme des Oels oder des Talglichtes. gleichfalls ein fester Körper in der Flamme selbst sich ausscheidet, welcher bis zum Weissglühen erhitzt wird, werde ich gleich nachher anführen.

### Das Anzünden und Auslöschen.

658. Einige Körper brennen bei der gewöhnlichen Entzündlich-Temperatur, andere dürfen nur ein wenig erhitzt wer- keit brennden, andere bedürfen einer sehr hohen Temperatur. Substanzen. Phosphor leuchtet in der Luft bei der gewöhnlichen Temperatur, indem er sich mit dem Sauerstoff derselben verbindet. Kohle bedarf einer hohen Temperatur; Stickstoffoxydgas dagegen verbindet sich mit dem Sauerstoffgase der Luft, ohne erwärmt zu sein. Die Temperatur, welcher die Körper bedürfen, um sich mit dem Sauerstoffgase verbinden zu können, hängt also nach diesen Beispielen nicht von der Verwandtschaft derselben zum Sauerstoff ab. Den wahren Grund kennen wir noch nicht: wir wissen nur aus Erfahrung, welcher Temperatur die Substanzen bedürfen, um sich mit dem Sauerstoffgase verbinden zu können, welche jedoch bei einem und demselben Körper, je nachdem er eine feste Masse, oder ein fein vertheiltes Pulver bildet, verschieden ist.

659. Brennt ein angezündeter Körper fort, so be- Fortbrennen

Substanzen.

ruht dieses darauf, dass die durch das Verbrennen eine entzündeten Theils der Substanz erzeugte Temperatur die nächsti genden Theile so stark erhitzt, dass sie sich mit de Sauerstoff verbinden können. Eisen z. B. brennt ans zündet im Sauerstoffgase fort; der Theil des Eisens, w cher brennt, theilt dem nächstliegenden von der Wärd welche sich bei seiner Verbrennung erzeugt, so viel dass er die zur Verbindung mit dem Sauerstoff er derliche Temperatur erhält. Bringt man das brennes Eisen in atmosphärische Luft, so wird dem Sticks derselben gleichfalls Wärme mitgetheilt, so dass das de brennenden Eisen zunächstliegende Stück nicht so Wärme erhalten kann, als zu seiner Verbindung mit de Sauerstoff nöthig ist; das brennende Eisen verlöscht her in atmosphärischer Luft sehr schnell. Legt man bre nende Kohle auf einen kalten Körper, z. B. auf Eist so entzieht dieses der Kohle einen Theil der durch Verbrennung gebildeten Wärme, und die Kohle, weld sonst fortbrennen würde, verlöscht. Derselbe Fall til auch mit Gasarten ein: ist nur wenig Sauerstoffgas der Luft enthalten, z. B. in Gruben und Kellern. so löscht ein Licht schon darin, wenn der Mensch po darin athmen kann, weil eine zu große Menge Wärd an das Stickstoffgas abgegeben wird, im Verhältniss 1 der Menge Sauerstoffgas, welche sich mit dem brennb ren Körper verbindet. Wasserstoffgas bedarf einer Ten peratur von etwas über 300°, um sich mit Sauerstoffe zu verbinden: werden beide Gasarten mit einander mengt und entzündet, so theilen die entzündeten Theil den nächstliegenden die zu ihrer Verbindung nothwendig Temperatur mit. Wenn die Verbrennung des Wasses stoffgases in der atmosphärischen Luft geschieht, so die Temperatur, welche sich erzeugt, noch groß gene um auch den der Luft beigemengten Stickstoff noch wel bis über 300° zu erwärmen. Setzt man aber mehr Stick stoffgas zu einem Gemenge von atmosphärischer Luft und Wasserstoffgas hinzu z. B. 7 Mal mehr als es enthält, nimmt es so viel Wärme weg, dass das Fortbrenm des Sauerstoffs und Wasserstoffs nicht mehr Statt den kann. Dasselbe geschieht auch, wenn man zu Maass eines Gemenges, welches aus 1 Maass Sauergas und 2 Maafs Wasserstoffgas besteht, 8 Maafs erstoffgas oder 9 Maass Wasserstoffgas hinzusetzt. Kohlensäure braucht man nicht einmal so viel zu-etzen; Phosphor dagegen, welcher bei der gewöhnli-Temperatur sich mit dem Sauerstoffgase verbindet, lieht einem Gasgemenge die letzte Spur davon. Diat und Graphit bedürfen einer sehr hohen Temperaum zu brennen; Holzkohle brennt schon viel leich-Im Allgemeinen ist die Kohle um so entzündlicher, eichter sie ist, wie es z.B. mit der Kohle der Fall welche man durch ein unterdrücktes Verbrennen von wand erhält.

660. Selbst Eisen und andere Körper, welche sonst Pyrophore. bei einer hohen Temperatur brennen, kann man so tellen, dass sie bei gewöhnlicher Temperatur sich entden; in diesem Zustande nennt man sie Pyrophore. nn Eisenoxyd, Kobaltoxyd oder Nickeloxyd durch sserstoffgas (s. oben §. 37.) bei einer niedrigen Temtur reducirt werden, welches schon bei 360° Statt let, so entnimmt man den einzelnen kleinsten Theilen Oxyds ihren Sauerstoff, ohne dass das Metall, welches schwer schmelzbar ist, zusammenbacken (zusammentem) kann; man erhält also das Metall in dem mögat fein vertheilten Zustande. Schüttet man es in die 🔼 so entzündet es sich von selbst. Mengt man mit den talloxyden noch einen unschmelzbaren Körper, z.B. enerde, so dass dadurch die einzelnen Theile des reirten Metalles von einander getrennt sind und noch Diger zusammensintern können, so kann man bei der idaction selbst eine höhere Temperatur anwenden, ohne das reducirte Metall die Eigenschaft verliert, sich n selbst an der Luft zu entzünden. Reducirt man icht schmelzbare Metalle, z. B. Blei, so sintern sie zu-

sammen und entzünden sich nicht an der Luft. Der Kiesel, welcher, wenn man Fluorkieselkalium mit Kalium reducirt und die geglühte Masse in Wasser schüttet, im fein vertheilten Zustande ausgeschieden wird, ist, getrocknet, sehr leicht eutzündlich; wird er aber in einem verschlossenen Gefässe geglüht, wodurch die einzelnen Theile zusammensintern, so ist er in der Luft und im Sauerstoffgase vollkommen unentzündlich. Kohle, welche im dichten Zustande als Graphit und Diamant so schwer brennt, kann man sehr leicht entzündlich machen. wenn man die zu verkohlende Substanz, z. B. Korkspäne, mit Platinsalmiak mengt und bis zur Verkohlung erhitzt; die Kohle befindet sich durch das dazwischen liegende Platin in einem fein zertheilten Zustande. Sehr fein gepulverte Kohle, welche in Pulverfabriken aufgehäuft lag, hat sich von selbst entzündet. Zwei Theile schwefelsaures Kali mit einem Theil Kohle so stark erhitzt, dass sich Schwefelkalium bildet, giebt gleichfalls eine von selbst sich entzündende Masse. Der seit langer Zeit bekannte Pyrophor, welchen man erhält, wenn man Alaun (schwefelsaures Kali und schwefelsaure Thonerde) mit Kienruss mengt und erhitzt, entsteht durch das gebildete Schwefelkalium, welches sich darin gleichfalls im fein vertheilten Zustande befindet.

Fortbrennen der Pyrophore. 661. Bei den Pyrophoren sind zwei Umstände zu erklären, die Entzündung und das Fortbrennen. Die Entzündung kann erfolgen, wenn an einer einzigen Stelle der brennbaren Masse eine chemische Verbindung Statt findet; von dieser Stelle kann auf die nächstliegenden Theile durch die Wärme, welche an der ersten Stelle entsteht, die Verbrennung sich verbreiten, und von dieser weiter durch die ganze Masse. Hängen die einzelnen Theile der brennbaren Substanz zusammen, und hat man eine feste oder zusammengebackene Masse, so wird durch die naheliegenden Theile, welche den erwärmten Punkt vielfach berühren, diesem so viel Wärme entzogen, dass entweder gar keine Verbrennung Statt findet, oder

oder sie sogleich aufhört, eben so, als wenn man eine glühende Kohle auf kaltes Eisen legt; hat man aber eine fein vertheilte Masse, bei welcher wenig Berührungspunkte sind, also auch eine geringe Wärmeableitung Statt findet, so wird die Wärme nicht so schnell abgegeben, und die Verbrennung kann sich durch die ganze Masse verbreiten.

662. Welches die nöthigen Bedingungen sind, da- Entzundung mit ohne Temperaturerhöhung, oder durch eine Temperaturerhöhung, wie sie durch eine Verdichtung einer Gasart an der Obersläche einer festen Substanz gebildet werden kann, eine chemische Verbindung erfolgt, werde ich späterhin bei der Lehre von chemischen Verbindungen durch Contact weitläufiger anführen. Brennbare Körper verbinden sich im porösen Zustande nicht allein mit Sauerstoff, sondern viele porose Metalle bewirken auch, ohne sich zu verändern, chemische Verbindungen von Gasarten, mitdenen sie in unmittelbare Berührung kommen.

Pyrophore.

Sehr wichtig ist das Platin in dieser Hinsicht ge- Entzündung worden, weil man es sehr leicht im fein vertheilten Zu-von Knallgas stande erhalten kann; denn die Platinverbindungen werden schon bei einer niedrigen Temperatur durch Erbitzen zersetzt. und das Platin schmilzt noch schwerer als das Eisen. Die Entzündung des Wasserstoffs wird im Sauerstoffgas und sogar in atmosphärischer Luft sehr leicht dadurch bewirkt (s. oben §. 27.). So wie der Phosphor, weil er bei der gewöhnlichen Temperatur brennt, dem Gasgemenge jede Spur von Sauerstoff entzieht, so entzieht der Platinschwamm (fein vertheiltes metallisches Platin). welcher bei der gewöhnlichen Temperatur die Verbindung von Wasserstoff und Sauerstoff hervorbringt, den Gasgemengen, zu denen man hinreichend Sauerstoff hinzugesetzt hat, alles Wasserstoffgas.

663. Die Eigenschaft des Platinschwamms, in der Das Platinatmosphärischen Luft das Wasserstoffgas zu entzünden, hat man zu einem jetzt allgemein verbreiteten Feuerzeuge benutzt. Den Platinschwamm bereitet man auf die Bd. II, 2. p. 338 angeführte Weise und steckt den Ring, worin er

feuerzeug.



befindlich ist, in die Hülse \*\*, welche nahe vor der Ausströ-

mungsöffnung des Ansatzes i auf eine Messingplatte aufgeschroben ist. Durch dieselbe Platte geht der untere Theil des Hahnes g, an welchem eine Hülse, worin das Glasgefäss C eingekittet ist, angeschroben und in welchem ein Haken befestigt ist, an dem der Draht e hängt, welcher auf einem Ouerdraht den Zinkkolben d trägt. dem gläsernen Gefäs A ist Schwefelsäure, die mit der sechsfachen Gewichtsmenge Wasser verdünnt ist, enthalten. Die atmosphärische Luft, welche anfangs in dem Gefäss C befindlich ist. lässt man, indem man ein Blättchen Papier vor die Hülse hält, so lange ausströmen, bis die Flüssigkeit in den Hals desselben hineingestiegen ist. Verschliesst man alsdann den Hahn, so entwickelt das Zink so lange Wasserstoff, als es mit der sauren Flüssigkeit in Berührung ist, und drängt die Flüssigkeit aus dem Cvlinder C, bis das Zink frei steht. Drückt man den Ansatz l herunter, so strömt das Wasserstoffgas durch den Kanal v auf den Platinschwamm, entzündet sich und brennt mit schwacher Flamme vor der Oeffnung des Ansatzes i; hebt man den Druck auf, so dreht die Feder s den Conus r so weit herum, dass der Hahn verschlossen ist, und Wasserstoff entwickelt sich von Neuem. Man kann auf diese Weise, bis alle Schwefelsäure mit Zinkoxyd gesättigt oder alles Zink aufgelöst ist, dieses Feuerzeug benutzen; man erneuert dann die Schwefelsäure oder das Zink, indem man einen Kolben über den ausgehängten Drahte herüber schiebt.

Man muss das Feuerzeug häufig gebrauchen, weil sonst der Platinschwamm Feuchtigkeit anzieht und nicht mehr zündet; durch Erhitzen desselben, indem man das herausströmende Wasserstoffgas mit einem brennenden Lichte anzündet, kann man ihm die verlorene Eigenschaft wieder ertheilen.

664. Platin zeigt die Eigenschaft, die Verbindung Verbindung des Wasserstoffs und Sauerstoffs bei der gewöhnlichen Temperatur zu bewirken, nicht allein im pulverförmigen Platinblech, Zustande, sondern auch als Draht, auch ist die kleinste Platindraht. Menge von Platinschwamm dazu hinreichend; ein Glas, welches man mit einer dünnen Schicht Platin dadurch überzieht, dass man es mit einer Auslösung von Chlorplatin in Alkohol überpinselt und bis zur vollständigen Zersetzung des Chlorplatins erhitzt, zeigt diese Eigenschaft schon. Platindraht und Platinblech zeigen sie gleichfalls, wenn ihre Obersläche vollkommen rein ist, so dass Platin in jeder Form, wenn man es durch Scheuern, Erbitzen, vermittelst Säuren oder Alkalien vollkommen gereinigt hat, die Verbindung von Wasserstoffgas und Sauerstoffgas hervorbringt; und wenn dieses nicht Statt findet, so liegt die Ursache in einem manchmal unmerklichen fremden Ueberzuge. Auch andere schwer schmelzbare Metalle, welche man im fein vertheilten Zustande erhalten kann, verhalten sich wie Platin; dahin gehören Palladium, Rhodium, Iridium, Auch Gold bewirkt die Verbindung, aber erst bei 120°. Selbst poröse Kohle, z.B. Buxbaumkohle, bewirkt chemische Verbindungen, wenn man sie in ein Gemenge von Schwefelwasserstoffgas und Sauerstoffgas, welches durch einen brennenden Körper sich entzünden lässt, hineinbringt; es entsteht eine heftige Detonation, indem Wasser gebildet wird und Schwefel sich absetzt.

665. Da die Verbrennung in der Luft in einer Verbindung der brennenden Substanz mit dem Sauerstoff besteht, so versteht es sich von selbst, dass, wenn man den Zutritt des Sauerstoffs abhält, der brennende Körper verlöscht; ein brennender Körper, über den man eine Kappe

Auslöschen durch Entziehung Yon Sauerstoff,

durch Erkalten '

oder eine Glocke deckt, und glühende Kohle, welche man mit Sand oder Asche überschüttet, verlöschen. Zusammengesetzter sind die Erscheinungen, welche Statt finden, wenn brennende Substanzen durch die Entziehung der Temperatur, die zu ihrem Verbrennen nothwendig ist, verlöschen. Bläst man ein Licht aus, oder löscht man ein brennendes Feuer mit Wasser aus, so ist es der kalte Luftstrom oder das kalte Wasser, welche die Temperatur der brennenden Substanz so erniedrigen, dass sie nicht mehr fortbrennen kann. Gasgemenge, welche, angezündet, heftig abbrennen, können nicht zum Fortbrennen gebracht werden, wenn sie mit anderen Gasarten gemengt worden sind, durch welche sie unter die zu ihrer Verbindung nothwendige Temperatur erkaltet werden. Brennendes Eisen, wie ich angeführt habe, erlöscht in der Luft, weil ihm durch den Stickstoff zu viel Wärme entzogen wird: so verlöscht eine brennende Kohle, wenn man sie auf ein kaltes Eisen legt. So kann. wenn man Wasserstoff und Sauerstoff durch sehr enges Rohr ausströmen lässt, das Gemenge vor demselben entzündet werden, ohne dass die Verbrennung im Rohr selbst sich fortsetzt. Am ausgezeichnetsten ist die Unterbrechung der Verbrennung eines Gasgeder Flamme menges durch ein Metallnetz. Wenn man z. B. ein Metallnetz über eine Flamme hält, so geht die Flamme nicht durch das Netz, wenn es 400 Maschen (Löcher) auf den Quadrat-Zoll hat und der Draht am besten nimmt man dazu Kupferdraht — 1 bis 1 50 Zoll dick ist. Lässt man Aetheringas (s. p. 195.) aus

durch ein Metallnetz.



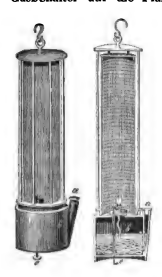
einem Gasbehälter ausströmen und hält etwas vom Hahn a entfernt ein solches Netz b. so dass der Strom des Gases hindurchgeht, so brennt das Gas, wenn es vor dem Netze entzündet wird, vor, aber nicht hinter demselben. - Man sieht

aus diesem Versuch, dass das Gas, welches vor dem Netze

brennt, da, wo es damit in Bertibrung kommt, so stark erkaltet wird, dass es dem hinter dem Netze befindlichen Gasgemenge nicht die zu seiner Verbrennung nothwendige Temperatur mittheilen kann.

666. Dieser Umstand hat die Erfindung einer sehr wichtigen Lampe, der Sicherheitslampe, veranlasst, welche darauf beruht, dass man die Flamme einer Oellampe von allen Seiten mit einem Netze von Kupserdraht umgiebt, so dass die Luft nur durch das Netz zur Flamme kommen kann. In den Oelbehälter b kann man von aussen durch die Oeffnung a Oel eingiessen, und mit dem Drahte e, welcher durch den engen Kanal o geht, putzt man den Docht. Lässt man Grubengas aus einem Gasbehälter auf die Flamme der Lampe strömen, so

Die Sicherheitslampe.



brennt es nur innerhalb des Drahtnetzes: sobald man aber die Lampe wegnimmt, hört die Verbrennung auf. — Bei den Verbindungen des Kohlenstoffs mit dem Wasserstoff habe ich schon angeführt, dass das Grubengas sich in großer Menge aus den Steinkohlen in einigen Steinkohlengruben entwickelt, so dass die Luft zuletzt damit ein detonirendes Gemenge bildet: wird dieses durch eine Lampe der Arbeiter entzündet, so ist die Ausdehnung der Luft so heftig, dass die Arbeiter zu Boden geworfen

und zerschmettert werden. In solchen Gruben bedient man sich jetzt der Sicherheitslampe, von deren Einrichtung die hier beigefügte Ansicht und der Durchschnitt ein Bild geben. Kommt man mit einer solchen Lampe in eine Luft, welche aus einem detonirenden Gemenge besteht, so findet die Explosion nur innerhalb der Lampe Statt, die Entzündung geht nicht durch das Netz zur Luft außerhalb der Flamme, und der Grubenarbeiter kann sich retten: die Grube wird dann durch einen künstlichen Luftzug, welchen man leicht hervorbringen kann, von dem explodirenden Gemenge gereinigt.

#### Die Flamme.

Verbindung Flamme.

667. Verbrennt Eisen, so bilden sich nur einzelne mit und ohne leuchtende Punkte, weil weder das Eisen selbst, noch auch das gebildete oxydirte Eisen, obgleich nahe am Verbrennungspunkte eine starke Weissglühhitze erzeugt wird, gasförmig werden. Brennendes Wasserstoffgas dagegen, wenn es 2. B. aus einer Röhre a herausströmt, bildet eine Flamme, welche aus zwei Theilen besteht; der in-

Die Wasserstoffflamme.

nere b wird durch herausströmendes Wasserstoffgas gebildet; der äußere c, welcher rund herum wie ein Mantel den inneren umgiebt, und in welchem sich der Sauerstoff der Luft mit dem Wasserstoffgase verbindet, besteht aus erhitztem Wassergase und Stickstoffgase. Der Luftzug, welcher durch das Aufsteigen der erhitzten Gasarten entsteht, bedingt die Form der Flamme. Brennt ein Stückchen Phosphor, so wird an dem Punkte, wo es an-

phor, welcher diesem Punkte nahe liegt, gasförmig wird und eine Flamme sich bildet, deren innerer Theil gasförmiger Phosphor, und deren leuchtende Hülle Phosphorsäure ist. Wie beim Phosphor der Verbrennungsprocess vor sich geht, so findet er auch bei anderen gewöhnlichen Lampen Statt, bei denen wir uns der Dochte bedienen. Der Docht. Der Docht dient dazu, um fortdauernd neue Quantitäten der brennbaren Flüssigkeit der Flamme zuzuführen. Hält man zwei Glasstäbe so neben einander, dass sie unten dicht zusammenstoßen, oben aber ein wenig von einander entfernt stehen, und stellt sie in eine Flüssigkeit, so sieht man, wie die Flüssigkeit zwischen beiden Stä-

gezündet wird, so viel Wärme entwickelt, dass der Phos-



ben etwa bis b in die Höhe steigt. Auf dieses Verhalten tropfbar-flüssiger Körper gegen feste werde ich späterhin ausführlicher zurückkommen. Ein Docht ist nichts Anderes als ein Bündel wollener Fasern, welche dicht neben einander liegen, und zwischen welchen, auf ähnliche Weise wie zwischen den Glasstäben, die Flüssigkeit sich in die Höhe zieht. Legt man einen solchen Docht c mit dem einen Ende in ein Gefäs, in welchem sich eine Flüssigkeit, z. B. Alkohol, Oel oder Wasser befindet, und lässt man das andere Ende

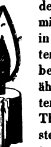
tiefer als die Flüssigkeit an der Seite herunterhängen, dann steigt die Flüssigkeit in das eine Ende hinauf und fliesst durch das andere wieder herunter, so dass nach einiger Zeit das Gefäss entleert wird. Von den gewöhnlichen Verbrennungsprocessen ist die Verbrennung des Alkohols die einfachste, welche in den einfachen Spirituslampen, deren man sich zu vielen Versuchen bedient, auf folgende Weise Statt findet: Der Docht, welcher durch eine Tülle c hindurchgeht, die in die Oeffnung der Lampe gut hineinpasst, zieht die Flüssigkeit in die Höhe bis in seine Spitze; angezündeter Alkohol entwickelt so viel Wärme, dass der obere Theil des Dochtes rund herum mit gasförmigem Alkohol umgeben ist, welcher sich mit dem Sauerstoff der Luft verbindet und Kohlensäure und Wassergas bildet. Legt man einen sehr dünnen Eisendraht durch die Flamme, so sieht man recht Die Spiritus-

flamme.



deutlich, wie er in der Mitte, wo der gasförmige Alkohol sich befindet, ganz dunkel bleibt, in der heißen Hülle aber, in welcher der Verbrennungsprocess Statt findet, weissglühend wird. Da der Alkohol leicht versliegt, so löscht man die Flamme aus, indem man die Kappe a, welche luftdicht auf die Lampe aufgeschliffen ist, darauf stellt.

668. Viel zusammengesetzter sind die Flammen, in welchen die brennbaren Substanzen, ehe sie verbrennen, eine Zersetzung erleiden, und in denen eine Substanz früher verbrennt, als die andere: der letztere Fall tritt bei allen unseren gewöhnlichen leuchtenden Flammen ein. Im Aetheringase, so wie im gewöhnlichen Leuchtgase wird Kohle ausgeschieden, welche durch die Temperatur, die durch die Verbrennung eines Theils der brennbaren Substanzen entsteht, bis zum Weißglühen erhitzt, und erst, wenn mehr Luft zutreten kann, verbrannt wird. Eine ähnliche Zersetzung findet in allen Flammen unserer Lichter Statt. Die Flamme In der Mitte der Flamme ist es entweder das aus einer der Lichter. Oeffnung herausströmende Gas, oder die durch die bei



der Verbrennung entstandene Wärme gasförmig gewordene Substanz b, welche der Docht in die Höhe zieht; diese wird von dem leuch tenden Theil c wie von einem Mantel umgeben, und der leuchtende Theil wiederum auf ähnliche Weise von einer dünnen, wenig leuchtenden Hülle e, worin die in dem leuchtenden Theil ausgeschiedene Kohle sich mit dem Sauerstoff der Luft zu Kohlensäure verbindet. Unten an der Flamme bei i wird die Tempera-

tur durch die fortdauernd zuströmende kalte Luft etwas erniedrigt, wodurch die blaue Farbe derselben, wie ich nachher beim Kohlenoxydgase anführen werde, entsteht.



Bläst man eine Flamme aus, z. B. ein Wachslicht, so steigen die brennbaren Gasarten vom Dochte gleich nach dem Ausblasen noch in die Höhe, und man kann sie in einiger Entfernung vom Dochte, bei a z. B., wieder anzünden. Hält man über die Flamme ein Metallnetz, durch welches die Flamme

nicht durchgeht, so kann man den innern Raum und die



aufsteigenden brennbaren Gasarten noch besser beobachten. Legt man einen dünnen Eisendraht durch die Flamme, so

glüht er in der Mitte der Flamme gar nicht, in dem leuchtenden Theil nur schwach, dagegen in der äußern Hülle a, in welcher durch die Verbrennung der Kohle eine hohe Temperatur erzeugt wird, sehr intensiv. Hält man eine Messerklinge, eine Porcellanschaale, oder irgend einen andern kalten Körper in den leuchtenden Theil c der Flamme, so beschlägt er mit Kohle, weil er der Kohle, welche in dem leuchtenden Theil ausgeschieden wird, die zu ihrer Verbrennung nothwendige Temperatur entzieht. Hält man denselben kalten Körper in eine nicht leuchtende Flamme, in eine Spiritusslamme z. B., so beschlägt er nicht. Das leuchtende Vermögen der Flamme beruht also darauf, dass sich in der Flamme selbst Kohle ausscheidet, welche weißglühend wird und erst nachher verbrennt.

### Der Kienruss.

669. Leitet man die Verbrennung so, dass man zu Die Kienruseinem mit leuchtender Flamme brennenden Körper nur darstellung so viel Sauerstoff zutreten lässt, dass bloss ein Theil derselben verbrennen kann, so gewinnt man eine große Menge von ausgeschiedener Kohle. Diese Operation macht man im Großen; die Kohle, welche man so gewinnt und als schwarze Farbe benutzt, nennt man Kienruss. Man wählt zum Verbrennen harzreiche Substanzen; nimmt man z. B. Harz oder Theer, so erhitzt man sie in einem Topf a, zündet sie an und läst nur wenig Lust hinzutreten. Von dem Topf geht eine Oeffnung in ein rundes Häuschen, dessen Wände b mit Fellen beschlagen sind, und welches oben mit einer schirmartigen Vorrichtung d aus gro-



ber Leinwand versehen ist; durch diese Leinwand findet der Zan Statt. Die ausgeschiedene Kolwird von dem Luftstrom in Häuschen mit fortgerissen, und se sich theils auf den Boden, the an die rauhen Felle, theils an Leinwand ab. Die schirmartige Erichtung kann man herunterlasse und dadurch zugleich von de Fellen den Kienruss absch

schütteln. Außer dieser Einrichtung hat man noch vis andere, sich Kienruß oder fein vertheilte Kohle zu vischaffen, welche nach derselben Theorie eingerichtet sie Eben so kann man sich Lampenruß verschaffen, we man eine Lampe so stellt, daß dazu nur wenig Luft treten kann, und die Flamme oben gegen einen Deckschlägt, woran sich der Ruß absetzt, den man von Zu Zeit abschabt. Auf diese Weise wird durch Vibrennen von Sesamöl in China die Tusche bereitet. Die Kienruß, so wie überhaupt der fein vertheilten Kohlsind noch einige fremde Substanzen beigemengt, welch bei der unvollkommnen Verbrennung sich bilden; is werde diese bei einer andern Gelegenheit anführen.

## Destillation und Verkohlung des Holzes.

670. Außer der Ausscheidung der Kohle findet be unseren leuchtenden Flammen noch eine andere Erscheinung Statt; ehe der brennbare Körper nämlich verbrenderleidet er eine Destillation, durch welche er zersett wird. Wenn man z. B. Holz anzündet, so wird durch die Hitze, welche durch die Verbrennung entsteht, dem brennenden Theil zunächst liegende Holz so stark erhitzt, dass die flüchtigen Theile daraus aus

Verbrennung wird. des Holzes. 1: 11:

getrieben werden und eine leuchtende Hülle rund herum um die nicht flüchtige Kohle bilden, zu welcher erst, wenn die flüchtigen Bestandtheile verbrannt sind, der Sauerstoff der Luft zutreten kann. wodurch sie alsdann gleichfalls verbrennt.

Man kann diese Erscheinung am besten verfolgen, wenn man die brennbaren Substanzen in einer Retorte der Destillation unterwirft. Alkohol und ther destilliren unverändert über: bei diesen findet im cht keine weitere Zersetzung Statt. Holz, Steinkohle d andere Substanzen dieser Art werden in ihrer Miung bei der Destillation verändert und liefern soverschiedene Producte je nach der Temperatur, bei cher sie destillirt werden, indem nämlich die drei standtheile, woraus diese Körper bestehen, sich zu pen eigenthümlichen Verbindungen vereinigen, welche rher in ihnen nicht enthalten waren. Da die Veränrungen, welche sie erleiden, für das praktische Leben chst wichtig sind, so will ich das kurz davon anfüh-, was eine theoretische Erklärung zulässt.

671. Wird Holz in einer Retorte der Destillation Destillation terworfen, so dass man die sich dabei bildenden gas- des Holzes. migen oder tropfbar-flüssigen Substanzen auffangen, md wozu man einen ähnlichen Apparat wie zur Destiltion des Quecksilberoxyds anwenden kann (s. 2.), dann erdichtet sich zuerst in der Vorlage Wasser, ein weiher Rauch, welcher aus Dämpfen, die sich verdichen, besteht, füllt die Gefässe, und Gase entwickeln sich. enen etwas von diesem Rauche beigemengt ist. In der Vorlage verdichtet sich dabei ein gelblich gefärbtes Oel. Wasser und das Oel werden nach und nach braun, and dieses zuletzt schwarz, indem es zugleich dabei tckstässiger wird und in Wasser untersinkt, so dass es tuletzt wie Pech in dem Retortenhalse erstarrt. Glüht die Retorte roth, so ist die Zersetzung vollendet. Beginn der Operation besteht das Gas aus Kohlensäure,

nachher aus Kohlenoxydgas; damit entwickelt sich zugleich etwas ölbildendes Gas und hauptsächlich Grubengas. In der Vorlage sind zwei Flüssigkeiten: eine wässerige, welche Wasser ist, worin hauptsächlich Essigsäure, Holzspiritus (s. oben p. 266. §. 304.) und Brandol aufgelöst sind, und eine ölartige, welche aus einem Gemenge von flüchtigen Oelen (Brandöl) und aus harzähnlichen Körpern (Brandharz) besteht; aus dieser gewinnt man Paraffin, Eupion, Kreosot und mehrere andere interessante Substanzen; beide Flüssigkeiten werden späterhin weitläufiger abgehandelt werden. In der Retorte bleibt Kohle zurück. Bei einer großen Anzahl von Holzarten und Stroh-

sorten, die jedoch nur lufttrocken angewandt wurden, in welchem Zustande sie noch ungefähr 25 p. C. Wasser enthalten, welches nicht chemisch gebunden ist, betrug bei einer raschen Destillation, wobei eine hohe Temperatur angewandt wurde, der Kohlengehalt nicht unter 12 und nicht über 17 p. C., bei einer langsamen Destillation aber, wobei eine niedrige Temperatur angewandt wurde, nicht unter 24 und nicht über Warum ist 28 p. C. Diese Verschiedenheit in der Quantität der zudie Quantität rückgebliebenen Kohle rührt daher, dass Wasserdamps, der Kohle ruckgebuebenen Konie runft daner, dais vvasserdamp, verschieden? wenn er über glühende Kohle streicht, zersetzt wird, wodurch Kohlenoxydgas und Wasserstoff gebildet werden. Wenn daher das Holz, welches den Wänden der Gefässe zunächst liegt, verkohlt ist, und diese Kohle schon glühet, dann ist das in der Mitte liegende Holz erst so stark erhitzt, dass es noch Wasser entwickelt, welches, wenn es mit der glühenden Kohle in Berührung kommt, zersetzt wird und dadurch Kohle fortnimmt. In der ersten Hälfte der Operation bilden sich die Verbindungen, welche aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff, und in der zweiten die Verbindungen (Kohlenoxydgas, Kohlenwasserstoffgas), welche nur aus zwei einfachen Stoffen

> bestehen. In der Holzslamme, worin ganz derselbe Process Statt findet, welchen ich so eben beschrieben habe,

sind es das Brandöl und das Harz, bei deren Verbrennung die Kohle ausgeschieden wird, wodurch die Flamme leuchtet.

672. Wird die Kohle verbrannt, so hinterlässt sie einen Rückstand, welcher nach den verschiedenen Holzarten, sowohl was die Quantität als die chemische Natur der Bestandtheile anbetrifft, verschieden ist. Eichenholz z. B. hinterlässt 2 p. C., Buchenholz 1 p. C. Asche; obgleich diese der Quantität nach sehr unbedeutend ist, so ist sie doch wegen ihrer Bestandtheile sehr wichtig. Beim Kali, welches man vorzugsweise aus dieser Asche gewinnt, werde ich darauf zurückkommen.

Asche.

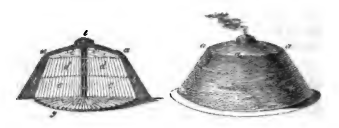
673. Zündet man einen langen Holzspahn an, und Verkohlung taucht ihn, je nachdem die Flamme fortschreitet, in ein Rohr, welches unten zugeblasen ist, so wird die Kohle, von der die Luft abgehalten wird, nicht verbrennen; man kann so Holz im Kleinen verkohlen. Hält man den Holzspahn mit dem brennenden Theile nach oben, und

des Holzes

senkt darüber, je nachdem die Flamme sich weiter nach unten verbreitet, ein an dem oberen Ende zugeblasenes Glasrohr, so verbrennt die Kohle gleichfalls nicht; nur gelingt dieser Versuch nicht im Kleinen, weil das Holz zu bald verlöscht. Es ist dieses gerale die Methode, Holz im Grossen zu verkchlen, welches am besten in stehenden Meilen (Holzstössen, worin die Scheite senkrecht stehen) geschieht. Der kreisförmige Boden worauf



man den Meiler aufbauen will, muss von der Mitte, wo er am höchsten ist, nach dem Rande zu schwach abschüssig sein; der Durchmesser des Kreises kann bis zu 45 Fuss betragen. In der Mitte gräbt man drei Pfähle. 1 Fuss weit von einander entfernt, fest in den Boden ein, welche man durch Zweige so mit einanderzusammenbindet, dass sie dieselbe Lage gegen einande behalten. in stehenden Auf den Boden legt man horizontal lange Schite Holz g.



und stellt auf diese zuerst eine Reihe Holzscheite c, welche nahe an den Pfählen senkrecht stehen, aber je mehr sie sich dem Rande nähern, geneigt gestellt werden; auf diese stellt man eine zweite Reihe Holzscheite d. und manchmal auf diese noch eine dritte Reihe. Ueber diese Reihen legt man alsdann eine Anzahl Holzscheite e. welche so geneigt gegen die Pfähle liegen, dass der obere Theil des Meilers dadurch eine abgerundete Form erhält. Den ganzen Meiler bedeckt man mit Rasen oder nasser Kohlenlösche b (kleine Kohlen); nur unten am Fusse macht man eine Anzahl Löcher, damit Luft hineintreten kann. Oben in den Kanal o, welcher durch die drei Pfähle gebildet wird, wirf! man brennende Substanzen und Kohlen hinein; diese bleiben aber durch eine Vorrichtung. nämlich durch eine Art Rost von Holzscheiten, in einer geringen Entfernung von der oberen Oeffnung des Kanals liegen. Wenn die Kohlen angefangen haben gut zu brennen, dann schüttet man durch die Oeffnung mehr Kohlen hinein um dadurch ein Entzünden des oberen Theils des Milers zu bewirken. Ist der Rost durchbrannt, so falen die brennenden Kohlen bis auf den Boden des Kands, welcher schnell mit neuen Kohlen ganz vollgefüllt wid, so dass oberhalb der Oeffnung die Kohlen i hoch aufgehäuft liegen. Die Kohlen werden oben auch mit Lische bedeckt, und der Meiler wird auf diese Weise untn und oben zugleich entzündet. Das Feuer verbreitet sch schnell, da man besonders die trockensten Scheite nac an die Pfähle stellt und leichtentzündliche Substanze zwischen die Scheite steckt. Die Kohlen in

dem Kanale o, welche mehrere Male verzehrt werden, müssen jedesmal schnell durch neue ersetzt werden. Das Feuer verbreitet sich rund herum um den Kanal o. und insbesondere nach dem oberen Theile des Meilers hin; am oberen Theile, nämlich von a bis a, liegt die Lösche nicht so dicht, wie an den Seiten; durch diese Lösche findet also der Zug der heißen Gasarten Statt. Ist das Holz oben im Meiler in einiger Entfernung rund um den Kanal o als verkohlt anzuseben, so bedeckt man diese Stelle mit dichterer Lösche, damit durch diese der Zug nicht mehr Statt finden kann und sich mehr nach a hinzieht, wo man rund herum die Decke von Lösche etwas vermindert. Wird der Rauch, welcher durch diese dünne Schicht entweicht, lichter, oder zeigt sich sogar eine blaue Flamme, so wird die ganze obere Decke des Meilers zwischen aa mit dicker Lösche belegt, welche fest getreten wird, und gleich unterhalb a werden rund um den Meiler herum Löcher gestochen. Der Zug geht nun unten durch die Scheite g nach dem Kanale o hin. und von dort zur Seite nach diesen Löchern, die man so lange, als ein dicker weißer Rauch herausströmt, offen lässt; erscheint aber eine helle Flamme, wird sie besonders blau, so verstopft man diese Löcher und macht etwas tiefer andere, und so fährt man fort, bis man nach und nach an den Fuss des Meilers gelangt, wo zuletzt aus den untersten Löchern der Rauch herausschlägt. Wenn so die Verkohlung beendigt ist, so deckt man den Meiler dicht zu, damit keine Luft zutreten kann, und lässt ihn mehrere Tage erkalten; dann zieht man nach und nach, indem man den Meiler immer bedeckt hält, die Kohlen unter der Lösche hervor und begießt die noch glimmenden mit Wasser. Wo man keine Lösche hat und Rasen anwenden muss, zieht man den Rasen von dem verkohlten Meiler ab und bedeckt ihn mit Sand; auch löscht man die brennenden Kohlen, wenn man kein Wasser hat, mit Sand aus. Man sieht recht deutlich, wie man durch die Löcher unten am Fusse des Meilers, durch welche die Luft in den Meiler hineintritt, und durch die Löschdecke b den Zug und die ganze Operation leiten kann; indem man dadurch, dass man die Löschdecke dicker oder dünner legt, und dadurch, dass man Löcher verstopft oder öffnet, den Zug und die Verkohlung willkührlich leiten kann. Ein Maass Holz giebt nahe an 7 Maas Kohlen bei guter Leitung des Meilers; gewöhnlich rechnet man von 100 Th. Holz dem Maasse nach 61 bis 65 Th. Kohle, oder dem Gewichte nach 24 Th. in stehenden Meilern. In verschlossenen Gefässen dagegen destillirt, erhält man zwar von 100 Th. Holz 82 Th. Kohle dem Maasse nach, welches jedoch, weil diese Kohle sehr leicht ist, nur 23 Th. dem Gewichte nach beträgt. Bei der Essigsäure will ich ausführlicher die Versuche anführen, welche man angestellt hat, um sowohl bei den gewöhnlichen Meilern, als auch in besonders dazu erbauten Oefen die Flüssigkeiten, welche sich bei der Verkoblung des Holzes bilden, zu benutzen.

### Destillation der Steinkohle.

Verschiedene arten.

674. Unterwirft man die Steinkohle, auf ähnliche Steinkohlen- Weise wie das Holz, der Destillation, so erhält man gleichfalls Kohle als Rückstand, zwei Flüssigkeiten und ein Gemenge von brennbaren Gasen. Die Kohle, welche als Rückstand bleibt und die man im gewöhnlichen Leben Coaks nennt, ist nach der verschiedenen Zusammensetzung der Steinkohlen verschieden: es finden bei ihr alle Mittelstufen von einer dichten, festen Masse an bis zu einer höchst porösen und schwammigen, Statt. Man kann in dieser Hinsicht die Steinkohlen leicht untersuchen, wenn man sie gepulvert in einem gut zugedeckten Tiegel erhitzt. Ist der Rückstand pulverförmig, Sandkohle, so nennt man sie Sandkohlen: ist er zu einer festen Sinterkohle, Masse zusammengesintert, Sinterkohlen; schmilzt das Pulver, bläht sich auf und hat der poröse Rückstand die

Form

Form des Tiegels angenommen: Backkohlen. Es ist, Backkohle. wie aus der Zusammensetzung hervorgeht, nicht das verschiedene Verhältnis der Kohle zu den beiden anderen Bestandtheilen, von welchen dieses ungleiche Verhalten der Steinkohlen abhängt, sondern es rührt dieses von dem Verhältnis des Wasserstoffs und Sauerstoffs zu einander her. Es besteht die

Backkohle von Obernkirchen aus 90,40 Ko. 4,88 Wa. 4,72 Sa.

- 89,19 - 5,31 - 5,56 -Backkohle von Newcastle

- 84,56 - 5,32 - 10,12 -Sinterkohle

Sandkohle - 78,32 - 5,38 - 16,30 -

Die Steinkohlen enthalten gewöhnlich zwischen 1,5 bis 2 p. C. Stickstoff, z. B. die Backkohle von Obernkirchen 1,68 p. C., welcher von dem angegebenen Sauerstoffgehalt noch abzuziehen ist.

Digerirt man fein gepulverte backende Kohle län-Ein harz- oder gere Zeit mit Aether, so zieht dieser einen harzähn-bernsteinähn-ähnlicher Körlichen Körper aus und die Kohle verliert an ihrer per kann Urbackenden Eigenschaft. Untersucht man die Schichten sache des Backens sein. ein und desselben Steinkohlenlagers, so beobachtet man zwischen der dichteren Steinkohle stärkere und dünnere Schichten von sogenannter mineralischer Holzkohle, die manchmal nur mit dem Mikroskop zu erkennen sind. Sie besteht aus dünnen Fasern und ist eine Sandkohle. Hieraus konnte man schließen, dass die backende Eigenschaft der Kohle von einem beigemengten harzähnlichen Körper herrührt, welcher, indem der Faserstoff der vorweltlichen Pflanzen sich zu dieser Faserkohle zersetzt, aus dem Harz derselben entstanden sei. Als solcher harzartiger Körper ist schon der Bernstein bekannt und da aus der anatomischen Beschaffenheit des größten Theils der in der Steinkohle enthaltenen zersetzten Hölzer folgt, dass sie zu den Nadelhölzern gehörten, so würde der Körper, welcher das Harz geliefert hat, vorher eine terpenthinartige Substanz gewesen sein.

Je mehr also der Wasserstoff überwiegend ist, um so leichter schmilzt die Kohle; die bei der Destillation

gebildeten tropfbar-flüssigen und gasförmigen Producte fallen natürlich darnach auch verschieden aus. Bei überwiegendem Sauerstoff ist es der Sauerstoff, bei überwiegendem Wasserstoff der Wasserstoff, welcher die Kohle mit sich nimmt, eine stark backende Steinkohle giebt daher viel und mit schön leuchtender Flamme brennendes Gas.

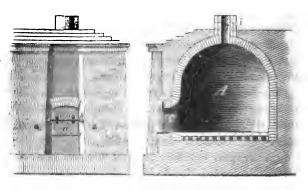
Verschiedene Anwendung der verschiekohlenarten.

675. Je mehr Kohle in der Steinkohle enthalten ist. um so größer ist ibre Heitzkraft. Giebt sie nur wedenen Stein- nig Gas, so ist sie, wenn sie unmittelbar mit den Körpern, die man erhitzen will, in Berührung kommt, z.B. beim Ziegelbrennen, sehr gut zu verwenden; dagegen leistet sie bei Flammenöfen weniger. Für diese sind Sinterkohlen am besten anwendbar, denn obgleich Backkohlen mehr brennbares Gas geben würden, so verstopfen sie, indem sie schmelzen, die Zwischenräume des Rostes. Mit einer Sandkohle von geringem Kohlegehalt kann man weder schnell noch stark heitzen. Die größte Hitze geben die verkohlten Steinkohlen, die Coaks.

Darstellung der Coaks.

676. Die Verkoakung geschieht entweder in Meilern und ist dann der Holzverkohlung mehr oder weniger ähnlich, oder in Oefen. Letztere Methode ist die bessere und sowohl bei gröbern Kohlen als bei ganz kleinen anwendbar; kleinere Kohlen werden ihres geringeren Preises wegen gewöhnlich dazu verwendet.

Die Oefen sind 9 Fuss hoch, haben 9 Fuss unten



im Durchmesser. Von der vorhergehenden Operation sind sie noch so warm oder werden so stark angewärmt, dass sich die hineingeworfene Kohle entzündet. Hundert Scheffel Kohle breitet man gleichartig auf dem Boden aus und setzt die Thür a vor, welche man vermittelst zweier Keile, die man zwischen die Stange b und die Thür a einschlägt, an ihre eiserne Zarge (den in der Ofenöffnung eingemauerten eisernen Rahmen) dicht antreibt. Die Fugen verschmiert man mit Lehm. Luft dringt so viel durch die nicht ganz dichten Wände des Ofens hinein, dass die aus der Kohle sich entwickelnden Gasarten verbrennen und die für die weitere Gasentwickelung nöthige Wärme sich bildet. Je nachdem die Kohlen mehr flüchtige Bestandtheile haben und der Schornstein niedriger ist. öffnet man successiv die Löcher in der Thür a nach 16 oder 24 Stunden. Die Kohlenschicht ist 2 Fuss hoch, die der zusammengebackenen Coaks 11 Fuss. Gegen das Ende der Operation, welche ohngefähr 72 Stunden dauert, bekommt die Masse perpendiculäre Risse. Wenn keine Gasentwickelung mehr Statt findet und die Obersläche etwas Asche zeigt, so nimmt man die Thür weg, die Coaks heraus und füllt den Ofen wieder, nachdem er 2-3 Stunden erkaltet ist. 100 Scheffel Steinkohlen geben ungefähr 100-112 Scheffel Coaks, wovon 1 Scheffel 48 Pfund wiegt. Gewöhnlich pflegt man 6 Oefen und zwar in zwei Reihen an einander zu bauen.

677. Bei der Destillation besteht das tropfbar-flüssige Produkt aus zwei Flüssigkeiten, wovon die eine Wasser, welches etwas kohlensaures und schweflicht- Destillation, saures Ammoniak aufgelöst enthält, und die andere Theer Der Theer besteht aus einer Auflösung von harzähnlichen (Brandharze) und flüchtigen, den flüchtigen Oelen ähnlichen Körpern (Brandöle); die flüchtigeren gewinnt man daraus durch Destillation mit Wasser und wendet sie zur Auflösung von Kautschuck an. Man ge-winnt daraus Naphtalin, Phenol, wie schon angeführt wor-

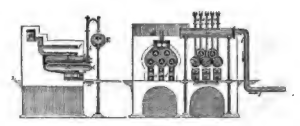
Flüssige Producte den ist, und mehrere andere Substanzen, die späterhin noch zu erwähnen sind, wie das Anilin. Bei der Destillation des Holzes waren die Gasarten von geringer Wichtigkeit, bei der Steinkohle sind sie von großem Interesse geworden. Das Gas, welches man aus den Steinkohlen, die am meisten Wasserstoff enthalten, gewinnt, enthält viel Aetheringas und brennt mit einem so schönen Lichte, dass es in dieser Hinsicht alle gewöhnliche Erleuchtungsmittel übertrifft. Da man in vielen europäischen Hauptstädten dieses Gas zur Erleuchtung im Großen darstellt, so halte ich es für passend, die Methode der Darstellung hier kurz anzuführen.

Gasarten bei der Destillation. Leuchtgas.

678. Das Gasgemenge, welches man bei der Destillation der Steinkohlen erhält, besteht hauptsächlich aus Grubengas, Aetheringas und Wasserstoffgas; es ist verschieden zusammengesetzt nach der Natur der Steinkohle und der Temperatur, bei welcher man destillirt. Dass die Temperatur einen großen Einslus hat, ersieht man schon daraus, dass Grubengas und Aetheringas, durch sehr stark erhitzte Röhren geleitet, in Kohle und Wasserstoffgas zerlegt werden. Das meiste und beste Gas kann man von der Cannelkohle, einer sehr stark backenden Steinkohle, erhalten; 1 Pfund derselben giebt ungefähr 41 Cubik-Fuss Gas. Bei einer Destillation, welche im Grossen angestellt wurde und mehrere Stunden dauerte, bestand das erhaltene Gasgemenge im Anfange der Destillation aus 13 Aetheringas, 82,5 Grubengas, 3,2 Kohlenoxydgas, 0 Wasserstoffgas, 1,3 Stickstoffgas, und hatte ein specifisches Gewicht von 0.650. Das Gas, welches nach 5 Stunden erhalten wurde, enthielt 7 Aetheringas, 56 Grubengas, 11 Kohlenoxydgas, 21,3 Wasserstoffgas, 4,7 Stickstoffgas, und hatte ein specifisches Gewicht von 0,500; nach 10 Stunden enthielt es 0 Aetheringas, 20 Grubengas, 10 Kohlenoxydgas, 60 Wasserstoffgas, 10 Stickstoffgas und hatte ein specifisches Gewicht von 0,345. Außerdem bildet sich durch den Schwefelkies, welcher den Steinkohlen

beigemengt ist, Schwefelwasserstoffgas, wovon das Gas, welches zum Erleuchten angewandt werden soll, sorgfältig gereinigt werden muss.

679. Je nach dem Verbrauch an Gas baut man meh-Leuchigas aus rere Oefen neben einander. In jedem Ofen \*) werden Steinkohlen. fünf eiserne Cylinder A, welche man gewöhnlich Re-Cylinder sur torten nennt, so neben einander gestellt, dass sie von Destillation. dem auf dem Rost c brennenden Feuer stark erhitzt werden; o ist der Aschenfall, und feH sind die Züge fürdas Feuer, welches auf dem Rost c brennt. Sie müssen so eingerichtet sein, dass bei dem geringsten Aufwand von Brennmaterial die Retorten die nöthige Hitze erhalten: diese sind hinten zu und vorn offen. Durch einen eisernen Deckel, welchen man leicht wegnehmen und wieder anlegen kann, können sie, indem die Fugen mit Lehm verstrichen werden und der Deckel noch durch eine Schraube, die durch einen Bügel geht, fest angeschroben wird, luftdicht verschlossen werden. diese Cylinder wirft man die Steinkohlen, welche, wenn das Gas ausgetrieben worden ist, in porose Coaks ver-



wandelt sind. Der Cylinder wird hierauf geöffnet, und die glühenden Coaks werden herausgeharkt, wobei man die Platte n öffnet; sie fallen alsdann in das unter dem Ofen befindliche Gewölbe und werden so dem Arbeiter durch ihre Hitze nicht beschwerlich.

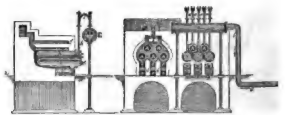
Das Gas, welches sich entwickelt, entweicht Fortleitung

<sup>\*)</sup> Der erste Theil der Zeichnung ist der Durchsehnitt eines Ofens, der zweite die vordere Ansicht zweier Oefen.

Destillationsprodukte.

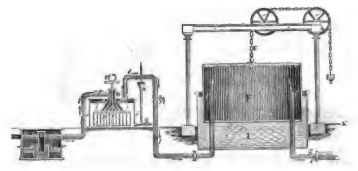
durch das eiserne Rohr hi in den gemeinschaftlichen Kanal E, welcher halb mit einer Flüssigkeit gefüllt ist. Das Rohr geht bis unter die Obersläche der Flüssigkeit, so dass durch dieselbe jeder Cylinder abgesperrt ist und man ihn öffnen kann, ohne dass das Gas aus dem Apparate durch den geöffneten Cylinder heraustreten kann. In dieses Rohr treten nun die entwickelten gasförmigen Substanzen, von denen diejenigen, welche bei der gewöhnlichen Temperatur tropfbar-flüssig sind, sich größtentheils darin verdichten. Aus der oberen Hälfte des Kanals geht ein Rohr l zuerst senkrecht bis unter den Boden herunter, und dann horizontal weiter fort. An diesem Rohr ist an der unteren Fläche ein zweites angebracht, welches unten offen ist; dieses geht in ein cy-

lindrisches Gefäs hinein, welches in einem größeren Be-Absonderung hälter steht. Während der Destillation fliessen nun fortverdichteten dauernd die tropfbar-slüssigen Substauzen, welche sich Flüssigkeiten in dem Kanal E angesammelt haben, in das Rohr S herunter, daraus in das cylindrische Gefäfs, und aus diesem in den großen Behälter, woraus sie alsdann von Zeit zu Zeit herausgenommen werden.



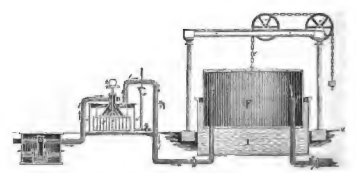
Reinigung des Gases.

681. Das Gas geht, da es durch diese Einrichtung vollkommen von der Luft ausgeschlossen ist, in dem horizontalen Rohre weiter fort in den Reinigungsapparat D: dieser besteht aus einem großen cylindrischen Gefäse, welches vollkommen luftdicht verschlossen werden kann, und an dessen Deckel eine trichterförmige Vorrichtung angebracht ist. Durch die Spitze des Trichters geht eine Stange v, welche vermittelst eines Rades t und einer Kurbel bewegt werden kann; an dieser Stange befindet sich unten ein Rahmen g mit Querstäben. Dieses Gefäss wird durch das Rohr x mit Kalk, welchen man mit Wasser angerührt hat, bis über die Hälfte gefüllt. Dreht man die Kurbel, so bewegen sich Stange und Rahmen um ihre Achse, und der Kalk, welcher etwa zu Boden gesunken war, wird aufgerührt und schwimmt in der Flüssigkeit. Das Gas strömt durch das Rohr l in den Hals des Trichters, drückt die Flüssigkeit darin herunter, und entweicht von allen Stellen des Trichterrandes in kleinen Blasen, welche durch die Flüssigkeit in die Höhe steigen und mit dem Kalk in vielfache Berührung kommen, welches auch der Zweck dieser Operation ist; der Kalk verbindet sich nämlich mit dem Schwefelwasserstoff des Gases, und nimmt dadurch den höchst unangenehmen Geruch desselben fort. Mit einer Auflösung von essigsaurem Bleioxyd kann man leicht untersuchen, ob das Gas noch Schwefelwasserstoffgas enthält. An dem Rohre &



wodurch das Gas weiter geleitet wird, bringt man nämlich ein Rohr mit einem Hahn y an, und taucht dies Rohr in eine Auflösung von essigsaurem Bleioxyd; öffnet man ein wenig den Hahn, so strömt das Gas durch die Auflösung. Die geringste Spur Schwefelwasserstoff, welche dem Gase beigemengt war, bringt, indem sie Schwefelblei bildet, eine intensive Färbung der Flüssigkeit hervor. Man erneuert dann den Kalkbrei, indem man den

Hahn p öffnet, den unbrauchbar gewordenen Kalkbrei abfließen, und, nachdem man wieder den Hahn verschlossen hat, durch das Rohr x ein neues Gemenge hineintreten lässt. Um das Gas recht rein zu erhalten, kann man es durch zwei solche Apparate gehen lassen. Da das Gas die Flüssigkeit in dem Trichter herunterdrückt, so ist es in den Röhren, welche es zu diesem Apparate leiten, in zusammengedrücktem Zustande, und zwar entspricht der Druck dem einer Wassersäule, deren Höhe so viel beträgt, als die Flüssigkeit innerhalb des Trichters tiefer steht, als außerhalb. Daher steht die Flüssigkeit im Rohre S tiefer als außerhalb, und man hat deshalb das Rohr & von dem Kanal E an bis i hinauf verlängern müssen, weil, wenn man eine Retorte öffnet, die Flüssigkeit aus dem Kanal E im Verhältniss zum Druck innerhalb des Rohres I in die Höhe steigt. Um diesen Druck zu vermeiden, wendet man in einigen Gasfabriken



zum Reinigen des Gases Gefäse von derselben Gröse wie D an, welche aber mit Heu, das man mit Kalkbrei benetzt hat, angefüllt werden; am Boden derselben läst man das Gas hineinströmen und oben geht es durch ein anderes Rohr wieder heraus. Sehr zweckmäsig ist es, das Gas, ehe es gewaschen wird, abzukühlen, indem man es durch Röhren leitet, die mit kaltem Wasser umgeben sind und durch zusliessendes Wasser kalt erhalten werden, wobei noch slüssige Producte verdichtet werden.

682. Von dem Reinigungsgefässe geht das Gas nun weiter in den Gasbehälter F; dieser wird aus Eisenblechstücken, die mit einander vernietet sind, verfertigt, und steht in einem großen cylindrischen Gefäse, welches fast bis an den Rand mit Wasser gefüllt ist. Der Gasbehälter hängt an einer Kette k, welche über zwei Räder rr' geht, und an deren anderes Ende Z man Gewichte hängt. Wenn die Operation beginnt, so verschliesst man den Hahn m' und öffnet den Hahn w; der Gasbehälter steht alsdann ganz tief auf dem Boden von J. Je mehr Gas sich entwickelt, desto höher steigt er, die Kette wickelt sich auf der andern Seite ab, und verhindert, da diese Seite dadurch schwerer wird, dass durch das Gewicht des Gasbehälters das Gas darin zusammengedrückt wird, indem sie dem Gewichte, um welches er beim Heraussteigen aus der Flüssigkeit schwerer wird, ungefähr das Gleichgewicht hält. Außerdem kann man durch Gewichte, welche man bei Z an die Kette hängt, den Druck im Innern des Gasbehälters noch genauer reguliren \*).

Der Gasbehälter

683. Hat man so viel Gas erhalten, als man bedarf, Fortleitung so verschliesst man den Hahn w, und nimmt, wenn man des Gases sum das Gas zur Beleuchtung anwenden will, von den Gewichten bei Z so viel herunter, dass das Gas im Gasbehälter durch dessen Schwere selbst sich im zusammengedrückten Zustande befindet. Sollte der Gasbehälter zu leicht sein, so beschwert man ihn mit Gewichten. Der Druck, welchen man anwenden will, ist dadurch regulirt, dass das Wasser um ein Bestimmtes ausserhalb des Gasbehälters höher steht, als innerhalb. Oeffnet man alsdann den Hahn m', so strömt durch das Rohr l' das

\*) Der innere Durchmesser der Cylinder beträgt 1 Fuss, alle übrigen Theile des Apparates sind nach demselben Maassstabe gezeichnet, den Gasbehälter ausgenommen, wobei der Maasstab nur halb so groß ist, so dass der Durchmesser des Gasbehälters gewöhnlich 33 bis 40 Fuls beträgt.

Gas zu den Orten hin, wo man es benutzen will. Im Winter muss man das Gas, ehe es in die Stadt geleitet wird, durch Röhren, die in der freien Lust stehen, leiten, damit sich aller Wasserdampf, der bei der Temperatur der Lust sich daraus ausscheiden kann, niederschlägt, sonst verstopfen sich leicht die Röhren, die aus den unter der Erde liegenden das Gas zu den Brennern sühren, durch Eis, welches man jedoch leicht durch etwas hineingegossenen Alkohol auslösen kann.

Leuchtgas aus Oel.

684. Werden fette Oele (Baumöl, Mohnöl u. a.) in einer Retorte, bei der Temperatur, bei welcher sie kochen, destillirt, so bleibt wenig Kohle zurück. Die übergegangene Flüssigkeit besteht aus fetten Säuren und anderen Verbindungen, welche an einem anderen Orte angeführt werden sollen; von Gas wird wenig entwickelt. Wenn man aber die Oele in ein rothglühendes Gesäss tröpfeln lässt, so erhält man aus 1 M. Oel 750 M. Gas. welches ungefähr 30 p. C. Aetheringas enthält; selten enthält es 40, manchmal aber auch nur 18 bis 25 p. C. Das specifische Gewicht dieses Gases ist natürlich nach diesem Gehalte verschieden, gewöhnlich von 0,8 bis 0,9; doch kann man es von 0,674 bis 1,110 erhalten. Man benutzt dieses Gas gleichfalls zur Erleuchtung, indem man zur Darstellung alsdann wohlfeilere und schlechte Oelsorten anwendet; der große Gehalt desselben an ölbildendem Gase ist der Grund, warum es mit weit schönerer Flamme brennt, als das Steinkohlengas, und 2½ Mal mehr Licht, als dieses giebt. Zur Darstellung des Gases wendet man eine eiserne Retorte an. wovon man den dritten Theil mit kleinen Coaks- oder Ziegelsteinstückchen füllt, um dem Oele viele Berührungspunkte zu geben. Die Retorte, welche in einem Ofen bis zum Rothglühen erhitzt wird, steht mit einem Oelbehälter durch ein Rohr, das mit einem Hahne versehen ist, in Verbindung: durch diesen, ie nachdem man ihn mehr oder weniger öffnet, kann man einen stärkeren oder schwächeren Strahl von Oel in die Retorte hinunterfliefsen lassen. Aus der Retorte

geht auf eine ähnliche Weise, wie das Rohr ih in das Rohr E bei der Steinkohlengasbereitung, ein Rohr in den Oelbehälter bis unter die Obersläche des Oels, damit sich dasjenige Oel, welches nicht zu einem gasförmigen Körper zersetzt worden ist, darin verdichtet und noch einmal wieder in den glühenden Cylinder zurückgeführt wird. Das gebildete Gas geht durch ein Rohr, welches an dem oberen Theile des Oelbehälters angebracht ist, zum Gasbehälter, ohne dass es einer weiteren Reinigung bedarf. Es ist dieses das Gas, welches man in starke Gefässe hineingepumpt und comprimirt hat, um es als tragbares Gaslicht zu benutzen. (s. oben p. 318. §. 403.)

Aus Harz und Theer gewinnt man gleichfalls, indem man einen ganz ähnlichen Apparat wie zum Oel anwenden kann, ein Gas, welches eben so schön brennt, wie das Oelgas.

685. Das Leuchtgas lässt man entweder durch eine Oeff-

nung ausströmen oder durch eine größere Anzahl, die in einem kugelförmigen Knopf c so gegen einander geneigt eingebohrt sind, dass die Flammen sich nicht vereinigen (Hahnenspornflamme). Gewöhnlich pflegt man 3 Löcher zu bohren und diese durch einen dünnen Schnitt s zu vereinigen. wodurch man eine fächerförmige Flamme erhält (Fledermausslügelslamme). Das meiste Licht erhält man bei einer Flamme, die wie die der



Oelflamme durch einen doppelten Luftzug unterhalten wird. Durch das Rohr a strömt das Gas zwischen zwei Cylinder, welche oben durch eine Decke verbunden sind, in der 12-16 kleine Oeffnungen sich befinden. Auf den Ring bb wird ein ähnlicher Glascylinder wie bei den Oellampen aufgesteckt. Jede Flamme hat einen eignen Hahn.

Die Brenner.

# Der künstliche Luftzug.

Der Luftzug.

686. Bei einem brennenden Lichte stört ein Zutritt von zu viel kalter Luft, oder von zu wenig Luft die regelmässige und vollkommene Verbrennung, Kohle wird unverbrannt ausgesondert, das Licht brennt dunkel und leuchtet ungleich. Um dieses zu verhindern, muß man den Luftzug so leiten, dass für eine bestimmte Quantität der brennenden Substanz eine bestimmte Menge Luft zuströmt; man erreicht dieses dadurch, dass man um den brennenden Körper einen Kanal (Schornstein) von einer bestimmten Weite und Höhe anbringt. Solcher Vorrichtungen bedarf man gleichfalls, um durch den raschen Zutritt der Luft zu den brennbaren Körpern eine hohe Temperatur sich zu verschaffen; denn dazu muß man in dem kleinsten, vor Abkühlung geschützten Raume die größte Menge brennbarer Substanzen, welche die meiste Wärme geben, in der kürzesten Zeit verbrennen.

Die in einem Schornstein.

687. In der Physik wird gezeigt, dass der Weg, Geschwindig- welchen ein Körper auf der Erdobersläche in der ersten warmen Luft Secunde durchfällt, 15% Fuss beträgt und dass die Geschwindigkeit, welche ein Körper erlangt hat, der einen bestimmten Weg a zu durchfallen hat,  $\sqrt{15\frac{5}{2} \cdot 4 \cdot a}$  oder 7,906 Va beträgt, ferner, dass die äußere Luft mit einer Geschwindigkeit in einen Schornstein hineinströmt. mit der ein Körper fällt, nachdem er einen Weg zurückgelegt hat, welcher so viel beträgt, als die Länge der durch die erhöhte Temperatur ausgedehnten Luftsäule in dem Schornsteine, wenn sie auf die Temperatur der äußeren Luft reducirt wird, verschieden von der Länge des Schornsteines ist, oder was dasselbe ist, verschieden ist von der Länge einer Luftsäule von der Temperatur der äußeren Luft, welche den Schornstein füllt. Da 1 Theil Luft sich von  $0^{\circ}$  —  $100^{\circ}$  um 0.3665 oder um  $\frac{100}{273}$ ausdehnt, so ist also, wenn die Temperaturgrade der Luft des Schornsteins a, die der äußern Luft b, die Höhe des

Schornsteins h genannt wird, die Differenz der beiden Luftsäulen  $h - h \frac{1 + 0,003665 \cdot b}{1 + 0,003665 \cdot a} = \frac{h(a - b)}{273 + a}$  wenn die Temperatur der Luftüber 0° und  $h - h \frac{1 - 0.003665 \cdot b}{1 + 0.003665 \cdot a} + \frac{h(a + b)}{273 + a}$ wenn sie unter 0° ist. Der Schornstein habe z. B. eine Höhe von 27½ Fuss, die Luft darin eine Temperatur von 100°, und die äussere Luft 0°, so wird die Luftsäule von 27½ Fuss, wenn sie bis 0° erkaltet wird, nur eine Höhe von  $\frac{27\frac{1}{3}}{1+0,003665\cdot100} = \frac{27\frac{1}{3}}{1,3665} = 20 \text{ Fuß haben; folglich würde}$ die Luft mit einer Geschwindigkeit in den Schornstein hineinströmen, mit welcher ein Körper fällt, nachdem er 271-20 Fuss, also 7,3 Fuss gefallen ist, oder mit einer Geschwindigkeit von  $\sqrt{15\frac{5}{6} \cdot 4 \cdot 7.02} = 7.906 \sqrt{7\frac{1}{3}} = 21\frac{1}{3}$ Fuss in der Secunde. Man kann leicht, wenn man die Weite des Schornsteines kennt, berechnen, wie viel Lust in einer Secunde hineinströmt; wenn diese z. B. 2 Quadrat-Fuss beträgt, so strömt in jeder Secunde 42,3 Cubik-Fuss Lust hinein, und ist die Höhe des Schornsteins 4 Mal größer, so wird sie 84,6 Cubik-Fuß betragen. Aus diesen Berechnungen, welche nur angeführt sind, um eine allgemeine Idee von dem Luftzuge und dessen Regulirung zu geben, sieht man, dass, um eine große Hitze in einem Zugofen zu erzeugen, es auf die Größe des Rostes, die Länge und Weite des Schornsteines, und auf die Temperatur der darin befindlichen Luft ankommt; eben dasselbe tritt bei unseren Lampen mit regulirtem Luftzuge ein. Dazu kommen aber noch viele andere Umstände, z. B. das specifische Gewicht der Gasarten, welche beim Verbrennen sich bilden, so dass es unmöglich ist, durch Berechnung die zu erreichende Wirkung genau zu bestimmen. Durch viele Versuche hat man jedes Brennmaterial, und für die verschiedenen Schmelzungsprocesse die vortheilhaftesten Verhältnisse gefunden, welche man bei der Anlage von Oefen, oder

der Verfertigung von Lampen zu befolgen hat, wobei man sich jedoch so einrichtet, dass, wenn die Localität oder besondere Umstände eine genaue Nachahmung nicht erlauben, man sehr leicht in diesen Verhältnissen Veränderungen machen kann. Die Verbrennung in den Spiritus- und Oellampen mit doppeltem Luftzuge, in den Zug-Flammen- und Gebläseöfen ist so wichtig, und kommt bei vielen chemischen Versuchen so häufig vor, dass ich gezwungen bin, hier bei der atmosphärischen Luft eine kurze Beschreibung derselben einzuschalten.

# Spiritus- und Oellampen mit doppeltem Luftzuge.

Spirituslampen mit doppeltem Luftauge. 687. Die Spirituslampe mit doppeltem Luftzuge gehört zu den unentbehrlichsten Instrumenten des Chemikers, so dass sehr viele genaue Versuche nur mit derseben angestellt werden können. Der Docht c kann



zwischen zwei Cylindern, welche unten durch eine Platte verbunden sind, vermittelst des gezahnten Rades e und der gezahnten Stange g, hoch und niedrig gestellt werden. An der Stange g

ist nämlich unten eine Querstange o, und an dieser ein Ring befestigt, auf welchen der Docht ec gesteckt wird; damit die Querstange auf und nieder gehen kann, ist der Behälter b angebracht. Dieser steht mit dem Spiri-



tusbehälter aa nur durch das Rohr k in Verbindung, indem nämlich zwischen a und a ein kleiner Zwischenraum sich befindet, oder indem man aa an b zwar anlöthet, aber so, dass keine andere Ver-

bindung, als durch das Rohr k, zwischen ihnen Statt findet. Bringt man diese Vorrichtung nicht an, so findet beim Anzünden der Lampe häufig eine Explosion Statt, indem nämlich, wenn ein Theil des Spiritus verbrannt

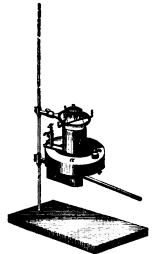
ist, die atmosphärische Luft, welche sich alsdann in dem



Behälter a befindet, mit Alkoholdampf sich mengt. Bei m ist eine Oeffnung, in die man den Spiritus eingiesst, und welche man nachher mit einem Kork verschliefst. In die vordere Wand ist ein Stückchen Glas s eingekittet, damit man

sehen kann, wie viel Spiritus in dem Behälter a ist; l ist der Schornstein. Dadurch, dass man den Docht höher oder niedriger stellt, wird der zuströmenden Luft mehr oder weniger Spiritus zugeführt; der Luftzug zum Docht findet außerhalb an der Seite, und innerhalb durch den Kanal i statt. Der Docht muss vollkommen gerade geschnitten Probe dieser werden und nie einen verkohlten Rand haben. Wenn

Lampen.

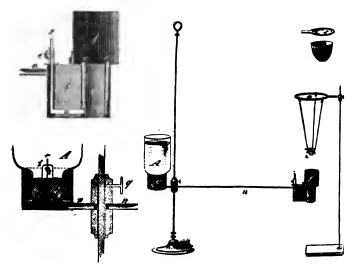


die Lampe genau nach diesem 1 Fuss Rheinl.

Maasse ausgeführt wird, so schmilzt man darüber in einem kleinen Platintiegel, in welchen 20 bis 25 Grammen Wasser hineingehen, und welcher ungefähr eben so viel wiegt, 55 Grammen kohlensaures Natron in ungefähr 15 Minuten; eine Lampe, mit welcher man nicht wenigstens 12 Grammen schmelzen kann, muss man verwerfen. Bei der Analyse kieselhaltiger Verbindungen werde ich auf diese Probe weitläu-

Man muss für chemische Verfiger zurückkommen. suche zwei solche Lampen besitzen, eine zum Schmelzen, und die zweite zu anderen Versuchen; an der letzteren können die Stangen, welche die Lampe tragen, stärker, an der andern hingegen müssen alle Theile so dünn als möglich sein, um nur sehr wenig Wärme wegzunehmen.

Sehr zweckmäsig ist es, den Spiritusbehälter von dem Dochte so viel als möglich zu entsernen. Der Behälter b steht durch ein enges Rohr n mit dem Behälter a in Verbindung; in diesem steht umgekehrt die Spiritusslasche A; sie ist mit einem Kork o verschlossen, in dessen Mitte ein metallenes Rohr befindlich ist, durch welches der Draht r geht; auf diesen ist ein Kegel s aufgesteckt; das eine Ende, dem Kegel zunächst, geht durch



ein enges Loch des Bügels t. Wenn man die Flasche gefüllt hat, so zieht man Draht herunter, so dass der Kegel die Oeffnung verschliesst und man, ohne dass von der Flüssigkeit etwas aussliesst, die Flasche umkehren kann. Stellt man sie in den Behälter a, so drückt die Spitze des Drahts gegen den Boden und hebt den Kegel, so dass von der Flüssigkeit so viel aussliessen kann, dass ihre Obersläche mit dem unteren Rande der Flasche gleich steht, und dieser Stand bleibt beständig derselbe, denn in dem Verhältnis, wie von dem Spiritus verbraucht wird, steigt Lust durch das Rohr in die Flasche hinein und eine entsprechende Menge Spiritus sliesst heraus.

Man thut wohl, diese Lampe zuerst so zu stellen, dass die Obersläche des Spiritus so hoch als möglich am Dochte herauf geht, ohne dass jedoch ein Ucbersließen beim Brennen Statt finden kann und befestigt sie dann mit einem Kitt auf dem Tisch. Die Gegenstände, welche man erhitzen will, ruhen auf getrennten Gestellen; die Platintiegel hängt man am besten in Platindrähten auf, die man an den Ring eines Gestells befestigt.

687. Ganz ähnlich, wie die Verbrennung in dieser Oellampe mit Lampe, ist die des Oels in den gewöhnlichen Sinumbra-Lampen. Durch den Kanal e tritt das Oel aus dem Oelbehälter, der so hoch als möglich angebracht ist, zum Docht o, welcher durch eine Vorrichtung, unterhalb der brennenden Flamme, damit sie keinen Schatten giebt, höher und tiefer gestellt werden kann. Die Luft strömt durch die Löcher i in den innen Kanal a, und durch bb zu der äußern Seite des Dochtes; durch die Länge und den Durchmesser des cylindrischen Glases, welches

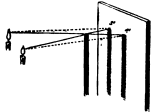
doppeltem Luftzuge.



über die Flamme gestellt wird, und durch welches die heißen Gasarten in die Höhe steigen, wird der Zug bedingt. Wie diese Vorrichtungen das Verbrennen befördern, kann man sogleich sehen, wenn man den Cylinder wegnimmt, oder einige von den Löchern i verstopft. Dadurch, dass das Oel bei der Destillation etwas Kohle zurücklässt, setzt sich

Sinumbra-Lampe.

nach und nach am Dochte Kohle ab, so dass er von Zeit zu Zeit gereinigt werden muss. Da das Oel, so wie es beim Verbrennen verzehrt wird, weniger hoch am Dochte hinaufgeht, so geschieht die Verbrennung, je mehr das Oel abnimmt, desto schlechter. Diesen hat man durch ein Uhrwerk, welches man unten im Fuss angebracht hat, und das eine Pumpenstange hin und her bewegt, und so fortdauernd Oel bis oben an den Docht hinaufpumpt, so dass stets ein Theil desselben übersließt. abzuhelsen gevon Flammen mit einander vergleicht. In einiger Entfernung von einem zu bestimmen.



mit weissem Papier überzogenen Rahmen stellt man einen Stab i auf und von diesem in einer viel größem die Lichter. Der Schatten des Stabes wird durch das Licht e erleuchtet und der Schatten e' durch das



Licht s. Zu einer genauern Vergleichung ist nothwendig, dass die Schatten so dicht als möglich an einander liegen und alles fremdes Licht abgehalten wird. Man nimmt desshalb einen Kasten von 9 Zoll Höhe und Breite und 8 Zoll Tiefe, dessen hintere Wand aus weißem Papier besteht und der vorn offen ist. schwarze hölzerne Stäbe von ungefähr ! Zoll Durchmesser stellt man gleich weit von der

Mitte des Papiers, die mit einem schwarzen Strich angegeben ist und 23 Zoll von dem Papier entfernt auf. Die Lichter stellt man so, dass die Ränder der Schatten auf dem Strich sich berühren. Nimmt man zwei Lichter von genau derselben Beschaffenheit, so ist die Entfernung derselben von den Schatten, wenn diese gleich beleuchtet sind, dieselbe. Nimmt man statt des einen Lichtes zwei, drei oder vier von derselben Beschaffenheit, so verhalten sich die Entfernungen, in welche man diese Lichter bringen muss, um gleiche Beleuchtung des Schattens wie durch das eine zubewirken, wie  $\sqrt{2}$ :  $\sqrt{3}$ :  $\sqrt{4}$  u. s. w., so das man durch diesen Versuch dasselbe beweisen kann, was man, indem man von den Gesetzen der Ausstrahlung ausgeht, folgert, dass das Licht nach den Quadraten der Entfernung vom leuchtenden Gegenstand abnimmt. Vermittelst dieses Gesetzes bestimmt man leicht die Lichtstärken der Flammen. Man stellt diese in solchen Entfernungen, dass die Schatten gleich erleuchtet sind, misst die Entsernung der Flammen von dem Schatten, welchen sie erleuchten, mit

einem gewöhnlichen Maassstabe und nimmt von dem Maassverhältnis die Quadratzahl. Ein Wachslicht musste z. B. 1 Fuss von dem beleuchteten Schatten entfernt werden, wenn eine Oellampe 2 Fuss davon entsernt war, die Entsernungen verhalten sich also wie 1:2 und die Lichtstärke wie wie 1:4. Die Lichtstärke von Wachs, Stearinsäure, Talg und Oel (in einer Lampe mit eingezogenem Cylinder brennend, s. oben §. 688.) auf diese Weise für dieselbe Brennzeit und dieselbe Gewichtsmenge bestimmt, verhält sich wie 1:0,93:0,82:2, und die von 45 Cub.-Fuss Leuchtgas aus Steinkohlen ist gleich der von 1 Pfund Oel. Berechnet man die Kosten dieser Erleuchtungsmittel nach den gewöhnlichen Preisen, wornach 1000 Cub. Fuss des Steinkohlengases ungefähr 3 Thlr., also 45 Cub.-Fuss nahe 4 Sgr. kosten, so verhält sich der Kostenaufwand, um gleiche Helligkeit zu erzeugen, beim Wachslicht, Talglicht, bei der Oellampe und Gasslamme wie 10:3,5:1:1,14. Das Licht einer Talgslamme ist stets wechselnd in dem Verhältniss, wie sich die Schnuppe bildet, so dass die Stärke desselben sehr bald auf die Hälfte heruntersinkt, während die des Wachsund Stearinsäurelichts constant bleibt. Das Abfallen des Dochtes bei den letzteren bewirkt man dadurch, dass man diesen mit etwas salpetersaurer Wismuthoxydlösung tränkt, wovon der schwere Rückstand ein Umbiegen des verkohlten Theils des Dochtes bewirkt, der dadurch mit der Lust in Berührung kommt und verbrennt. Eine Oellampe giebt bald eine größere, bald eine geringere Menge Licht, auf dieselbe Menge Oel berechnet, wenn man den Docht mehr oder weniger in die Höhe schraubt, bei einer übrigens vollständigen Verbrennung, und die Gasslammen geben nur bei einer bestimmten Höhe die größte Menge Licht und diese Höhe ist nach der Natur des Gases verschieden. Um die größte Menge Licht zu erzeugen, muß man nach diesen Versuchen nur so viel Luft zur Flamme zulassen, als eben zum Verbrennen nöthig ist, damit so viel als möglich Kohlenstoff ausgeschieden werde, aber doch auch hinreichend, damit dieser vollständig verbrenne und die

Verhältnis
der
Lichtmenge
su den
Kosten
bei
VVachs-,
Stearinsäure-,
Talg-,
Oelund
Gaslicht.

Temperatur der Flamme so hoch als möglich steigere. Diese drei Bedingungen sind am vollständigsten bei den Lampen mit eingezogenem Cylinder erfüllt, wenn der Docht ½ Zoll Durchmesser hat.

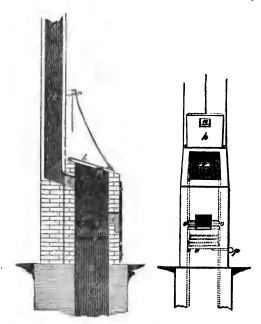
Mit demselben Apparat kann man sich leicht überzeugen, dass eine Flamme das Licht der andern fast ganz vollständig hindurchlässt, denn ein Schatten, durch zwei Flammen erleuchtet, ist gleich stark erleuchtet, man mag beide Flammen neben einander stellen oder die eine so hinter die andere, dass das Licht der hintern vollständig durch die vordere hindurch gehen mus, um zum Schatten zu gelangen; ja sogar durch 7 Flammen geht das Licht, ohne merklich geschwächt zu werden, hindurch. Bei den Lampen mit doppeltem Luftzuge erhält also der beleuchtete Gegenstand, sowohl vom hintern Theil der Flamme als vom vordern, sein Licht, so dass im Allgemeinen, welches auch die Form der Flamme sei, kein Licht dadurch verloren geht.

# Tiegelöfen.

Tiegelöfen.

691. Gewöhnliche Oefen zu kleinen Schmelzversuchen, zum Kochen und zum Digeriren, werden bei den verschiedenen Operationen, bei denen man sie anwendet, beschrieben werden; sehr oft reicht eine gute Zeichnung schon hin, ein deutliches Bild davon zu geben. Von einem Zugofen, welchen man gebraucht, wenn man zum Schmelzen, zum Destilliren, oder zum Rösten (Erhitzen beim freien Zutritt der Luft) einer hohen Temperatur bedarf, will ich die Einrichtung jedoch gleich anführen. Da wo man den Ofen anlegen will, durchbricht man, wenn es angeht, den Fusboden, so dass der Aschenfall im Keller ist, und der Zug aus dem Keller kommt. Der Schmelzraum des Ofens selbst besteht aus einem runden oder viereckigen Raum. Beim Schmelzen im Tiegel verliert man durch die vierkantige Form an Brennmaterial,

beim Rösten und Destilliren ist dagegen diese Form vorzuziehen; in der Zeichnung ist daher die vierkantige angenommen. Der Durchschnitt dieses Raumes ist ein Quadrat, wovon eine jede Seite die Länge von 1½ Fuss hat; unten an diesem Raum befindet sich der Rost e, welcher



aus mehreren mit einander verbundenen Stäben von Gusseisen besteht und sich um eine Angel dreht. Auf der der Angel entgegengesetzten Seite ruht der Rost auf der Stange p; wenn diese weggezogen wird, so fällt der Rost herunter und hängt perpendiculär an der Angel. Unterhalb des Rostes geht ein Kanal d von derselben Dimension noch ein Paar Fuss weiter fort und endigt sich im Keller. Gerade nach oben zu ist der Ofen mit einer Platte aus Eisenblech h, welche inwendig mit Charmotte (feuersestem Thon) ausgefüttert ist, bedeckt; vermittelst einer Kette und einer Rolle r kann man sie leicht in die Höhe ziehen, wenn man Kohlen auswersen, oder das

Feuer anschüren will. In dieser Platte ist ein kleines Loch n, welches man mit einem Eisenblech bedeckt, und das dazu dient, von Zeit zu Zeit das Feuer zu beobachten. Aus dem Schmelzraum werden die heißen Gasarten durch den Kanal b, welchen man den Fuchs nennt. in den Schornstein c geführt, dessen Durchmesser ebenfalls ein Quadrat ist. Die Verhältnisse derjenigen Zeichnung, welche den Durchschnitt des Ofens darstellt, sind genau nach einem Ofen genommen, in welchem bei der Darstellung des Kaliums aus einem Gemenge von kohlensaurem Kali mit Kohle, in den gewöhnlichen eisernen Flaschen, in 20 bis 30 Minuten das Kalium überdestillirt; bei dem Kalium werde ich auf diese Probe weitläufiger zurückkommen. Der Schornstein dieses Ofens hat eine Höhe von mehr als 50 Fuss. Den Fuchs b macht man gewöhnlich etwas groß, damit man ihn nach Verschiedenheit des Brennmaterials und der Operationen, welche man vornimmt, wie es nothwendig wird, durch eingelegte Platten oder Steine willkührlich verengern kann. Den Schornstein kann man noch mit einem Schieber versehen. um damit gleichfalls den Zug zu reguliren. Will man den Ofen zum Schmelzen anwenden, so verschließt man die Oeffnung i mit einem Stein, und legt auf den Rost gleichfalls einen Stein, worauf man den Tiegel stellt.

Muffelöfen.

692. Will man eine Substanz beim Zutritt der Luft erhitzen, so stellt man eine Muffel, ein Gefäs aus seuerfestem Thon, welches die Form eines Backosens hat, auf die Stangen o, so dass die Oeffnung der Muffel in i sich besindet. Die Substanzen, welche man beim Zutritt der Lust erhitzen will, setzt man in einem Schälchen in die



Muffel; die atmosphärische Luft strömt durch b in die offene glühende Muffel hinein, und durch die Löcher a, deren drei an jeder Seite der Muffel befindlich

sind, wieder heraus. Durch fortdauerndes Umrühren der Substanzen befördert man die Einwirkung der Luft.

693. Will man den Ofen zu Destillationsversuchen anwenden, z. B. zur Darstellung von Kalium oder Zink, so legt man die Retorte oder Flasche auf die Stäbe o und verschliesst die Oeffnung i mit einem Steine, worin ein Loch für den Hals der Retorte befindlich ist. Bei diesen Versuchen ist es besonders gut, dass der Aschenfall im Keller ist, weil dadurch die Hitze sich weniger in dem Raume, worin man arbeitet, verbreitet, und weder beschwerlich noch hinderlich wird. Sollte der Gang irgend einer Operation erfordern, dass die Hitze schnell vermindert wird oder aufhört, so zieht man die Stange p heraus; der Rost fällt dann nieder, und die brennenden Kohlen fallen in den Keller hinunter, so dass die Operation sogleich beendigt werden kann. Diese Einrichtung gewährt bei vielen Versuchen, besonders da dieser Ofen nur dazu bestimmt ist, mit größeren Mengen zu arbeiten, eine große Sicherheit.

### Das Löthrohr und der Flammenofen.

694. Für viele Untersuchungen ist es sehr wichtig, Das Löthrohr. schnell kleine Quantitäten bis zu einer hohen Temperatur erhitzen zu können; dazu bedient man sich des Löthrohrs, mit welchem man einen Strom Luft in eine Flamme hineinbläst. Man kann damit die verschiedenen Versuche leicht anstellen, welche zum Erkennen der chemischen Natur der verschiedenen Substanzen dienen; die Temperatur, welche man dazu bedarf, kann man bis zur starken Weißglühhitze steigern. Man untersucht auf diese Weise, ob die Substanzen flüchtig sind oder nicht, ob sie zersetzt werden oder nicht, welches die Produkte der Zersetzung sind, ob sie schmelzbar sind, und welche Erscheinungen sie zeigen, wenn sie mit andern Substanzen zusammen geschmolzen werden; man kann sie mit dem Löthrohre oxydiren und desoxydiren. Das Desoxydiren

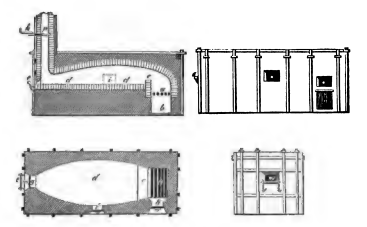


hängt von der Stelle ab, wo man sie in die Flamme hält. In der Löthrohrflamme findet nämlich ein doppeltes Verbrennen Statt, im Innern der Flamme durch die Luft, welche man in dieselbe bläst, und außerhalb durch die äußere atmosphärische Luft. Zwischen diesen beiden Stellen, wo die Verbrennung geschieht, befinden

sich die brennbaren Gasarten, welche eine sehr hohe Temperatur haben. Hält man in diese, also zwischen a und b, ein Oxyd, z. B. Bleioxyd oder Kupferoxyd, hinein, so verbindet sich der Sauerstoff der Oxyde mit den brennbaren Substanzen, das Metall schmilzt und erscheint mit seinen bekannten Eigenschaften; werden die Substanzen außerhalb b gehalten, so werden sie stark erhitzt, und verbinden sich, wenn sie oxydirt werden können, mit dem Sauerstoff der Luft, welcher mit ihnen in Berührung kommt.

Der Flammenofen

695. Was in der Löthrohrslamme im Kleinen geschieht, geschieht im Großen im Flammenofen. Je nachdem die Flamme des Brennmaterials, welche durch den Flammenofen streicht, noch brennbare Substanzen oder schon Ueberschuss an Sauerstoffgas enthält, wirkt sie desoxydirend oder oxydirend. Da man im Flammenofen große Massen behandeln kann, so ist er für viele chemische Operationen, welche im Großen angestellt werden, unentbehrlich. Auf den Rost a legt man durch die Oeffnung k das Brennmaterial, wozu durch die Oeffnung b die Luft hinzutreten kann. Die Gasarten, welche bei der Verbrennung fortgehen, können nur durch den Schornstein p entweichen; sie sind daher gezwungen, über den Heerd des Flammenofens dd zu streichen. Der Feuerraum ist durch eine Reihe Steine c, welche man die Brücke nennt, von dem Schmelzraume dd getrennt. Durch den Schieber & kann man den Schornstein mehr



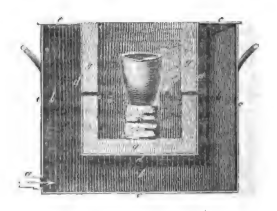
oder weniger verschließen, und so den Zug reguliren. Auf den Heerd dd trägt man die Substanzen, welche man dem Feuer aussetzen will, durch die Oeffnung i ein. Bei g ist eine Oeffnung, durch die man eine Stange in den Ofen hineinschieben kann, welche vermittelst einer Rolle e, worauf die Stange ruht, sich leicht bewegen lässt, um die Masse im Ofen herumzurühren und nach beendigter Operation herauszuholen. Hat man die Masse eingetragen, so verschliesst man die Oeffnungen ikg dicht, und öffnet sie nur, wenn man neues Brennmaterial aufzuschütten oder herumzurühren hat: um dieses schnell vornehmen zu können, verschliesst man die Löcher mit Einsätzen von Eisenblech, welche inwendig mit Charmotte ausgefüttert sind, und woran außerhalb, fast in der Mitte, ein hohler Kegel von Eisenblech angebracht ist, in den man eine Stange hineinstecken kann. Sind die Dimensionen des Ofens so, wie die der Zeichnung, so kann der Ofen zum Glühen von Gemengen, welche man auf einander wirken lassen will, z. B. zur Darstellung des kohlensauren Natrons (Soda), und vorzüglich zum Rösten von Erzen (wobei man die Verbindung des Schwefels und des Arseniks mit dem Sauerstoff der Luft bezweckt) angewandt werden. Will man mit einem

Flammenofen desoxydiren, so muss man den Rost sehr vergrößern, so dass viel mehr Brennmaterial heraufgeht, und den Schmelzraum verkürzen. Man kann diese Verhältnisse so verändern, dass selbst oben aus einem hohen Schornsteine noch eine stark russende Flamme herausschlägt, welche also noch viel brennbare Substanzen Bei wichtigen Schmelzprocessen werden hin und wieder die dazu nöthigen Flammenöfen, von denen jetzt nur die allgemeine Theorie erwähnt ist, angeführt werden.

#### Gebläseofen.

Der

696. Die höchste Temperatur erhält man in einem Gebläseofen. Ofen, wenn man von verschiedenen Punkten Luft in die Mitte desselben hineinbläst. Man erreicht dieses am besten, wenn man zwei Cylinder ccc und ddd von Eisenblech, wovon jeder unten mit einem Boden versehen ist, so in einander setzt, dass der innere Cylinder unten eben



so weit als an den Seiten von dem äußeren absteht und beide luftdicht mit einander verbindet. Durch den inneren Cylinder, welcher mit feuerfestem Thone (Charmotte) ggg ausgefüttert werden muss, so wie durch den

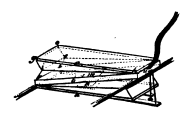


Thonbeschlag, gehen 8 Löcher o, welche in derselben Höhe vom Boden angebracht werden müssen. In der Mitte steht auf einem Stein ein größerer oder mehrere kleinere Tiegel, welche man erhitzen will. In das Rohr a wird ein Rohr gesteckt, welches mit einem Blasebalg in Verbindung steht. Die Luft, welche in den Raum b hineingepresst und darin stark erwärmt wird, dringt durch die Löcher o in den Schmelzraum, und erzeugt darin eine solche Hitze, dass man, wenn der Ofen nach diesem \_\_\_\_1 Fus Rheinl. \_\_\_\_ ausgeführt ist, in 20 Maasstabe Minuten 1/2 Pfund Feldspath in demselben zum vollständigen Fluss bringen kann. Eisen und andere schwer schmelzbare Substanzen schmilzt man darin mit Leichtigkeit. Es ist wichtig, dass die Kohlen alle von einer bestimmten Größe, z. B. von der eines Cubik-Zolls, sind. Man erreicht dies leicht, wenn man sie ungefähr bis zur bestimmten Größe zerschlägt, und dann durch zwei Siebe siebt; das erste, welches Löcher von einem Quadrat-Zoll hat, lässt die zu großen Stücke zurück; das zweite, welches kleinere Löcher hat, lässt nur die zu kleinen Kohlen durch und die brauchbaren bleiben zurück. Will man Coaks statt der Holzkohlen anwenden, so muß man nur solche nehmen, die wenig Asche geben. Als Tiegel wendet man gewöhnlich hessische an; bei Versuchen aber, die eine sehr hohe Temperatur erfordern, werden diese weich und fangen an zu schmelzen. Eben so widerstehen auch Graphittiegel, oder Tiegel von anderen schwer schmelzbaren Massen, der stärksten Hitze dieses Ofens nicht, so daß man darin eine höhere Temperatur erhält, als die aus den bis jetzt bekannten Thonsorten verfertigten Schmelztiegel ertragen.

#### Das Gebläse.

Das Gebläse.

697. Einen viel stärkern Luftstrom und folglich eine raschere Verbrennung und höhere Temperatur als durch den Luftzug kann man durch Gebläse erhalten, so dass man nur durch diese viele Versuche im Kleinen anstellen und die Darstellung des Eisens aus den Erzen im Großen bewirken kann. In vielen Fällen erhält man dadurch die nöthige Hitze schneller und kann sie beliebig rasch verstärken wie beim Schmiedefeuer. Die Blasebälge, welche man im gewöhnlichen Leben, in den Schmieden z. B. anwendet, sind nur unbedeutend von denen, deren man sich in den chemischen Laboratorien bedient. verschieden; diese sind nur sorgfältiger und aus besseren Materialien verfertigt. Sie bestehen aus drei Holzplatten von gleicher Größe, von welcher zugleich die des Blasebalgs abhängt. Der Blasebalg, welcher zur Glasbläserlampe angewandt wird, hat eine Länge von 2 Fufs, und eine Breite von 1 Fuss; zu einem starken Schmelzfeuer muss er aber eine Länge von 5 bis 6 Fuss und eine Breite von 21 Fuss haben. Die oberste Platte c ist mit der mittleren b. und diese mit der unteren a durch sechs dünne Bretter verbunden, und zwar so, dass da, wo diese einander und die Platten berühren, sehr feines Leder darüber geleimt ist. Vier von diesen Brettern sind

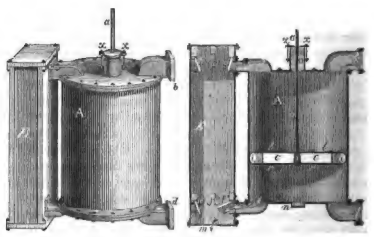




ganz gleich und bilden Dreiecke hig; zwei andere sind einander gleichfalls gleich und bilden Vierecke giso. Die Ecke bei i, sowohl bei den Dreiecken als den Vierecken, ist so stumpf, dass die dreieckigen und viereckigen Bretter zugleich an die Platten angelegt werden können, ohne dass sie sich berühren. Die mittlere Platte b und die untere a haben Klappen, n und m, welche sich sehr leicht öffnen, und, damit sie gut schließen, unten mit Tuch belegt sind. Die mittlere Platte ist rund herum mit einem Rahmen eingefasst und an beiden Enden an zwei Ouerstangen befestigt, welche, je nachdem man den Blasebalg anwenden will, unten an einen Tisch, oder bei größeren Blasebälgen an ein besonderes Gestelle festgemacht werden. Die obere Platte beschwert man mit Gewichten, je nachdem man einen starken Wind geben will. An der untern Platte ist unten ein Gewicht, welches die selbe herunterzieht. Durch einen Strick, welcher über die Rolle u geht, kann man die Platte in die Höhe ziehen, indem man bei kleinen Bälgen den Strick mit einem Tritt in Verbindung bringt, bei größeren ihn mit einer Handhabe oder einem Steigbügel versieht, um mit der Hand oder dem ganzen Gewicht des Körpers, indem man in den Steigbügel hineintritt, die Platte in die Höhe zu ziehen. Zieht man die Platte a in die Höhe, so befindet sich die Luft zwischen dieser und der Platte b in zusammengedrücktem Zustande, die Klappe m wird gehoben, und die Luft strömt zwischen die mittlere und die obere Platte, welche dadurch in die Höhe gehoben wird. Lässt man die untere Platte wieder heruntersinken, so

schliesst sich sogleich die Klappe m durch ihre Schwere, und die Klappe n wird geöffnet; die atmosphärische Luft strömt dann zwischen die untere und mittlere Platte hinein. Hebt man die Platte wieder in die Höhe, so prefst man neue Quantitäten Luft zwischen die oberen beiden Platten. In dem Rahmen der mittleren Platte befindet sich ein Loch u, in welches ein Schlauch oder ein Rohr, wozu man gewöhnlich ein kupfernes nimmt, hineinge-Durch dieses Loch, welches man auch, steckt wird. wenn es für den Gebrauch bequemer ist, am entgegengesetzten Ende zwischen rt anbringen kann, strömt in das Rohr die Luft hinein, welche man durch Verlängerung des Rohres hinleiten kann, wohin man will; wobei man sich aber zu hüten hat, dass man das Rohr nicht in einen rechten Winkel biegt, damit der Wind sich nicht Durch eine zu lange Leitung verliert der Wind immer etwas an Stärke.

698. Das Bedürfniss, beim Hohosen einen gleichmäsigen und starken Windstrom anzuwenden, hat insbesondere zur Vervollkommnung der starken Gebläse im Das Cylinder-Allgemeinen geführt, so das jetzt die Cylindergebläse, welche sich als die vorzüglichsten erwiesen haben, auch



bei anderen Processen die älteren Gebläse verdrängen. deren Einrichtung sich mehr oder weniger der der gewöhnlichen Blasebälge nähert, und die ich als zu untergeordnet hier übergehe. Das Cylindergebläse besteht Construction aus einem gegossenen eisernen hohlen Cylinder A mit überstehendem Rande, auf welchen der obere und untere Deckel aufgeschroben wird. Die Deckel haben rechts die Klappen bd für die einströmende, und links die Klappen af für die ausströmende Luft; mit mehreren Schrau- Die Ventile.



ben i ist nämlich der hölzerne Rahmen u an die für diesen Zweck bestimmten Theile des Cylinders befestigt. Die Fläche dieses Rahmens, auf welche das Ventil durch seine Schwere, oder durch eine drückende Feder auffällt, ist mit Filz überzogen. Die Klap-

pen bestehen aus zwei über einander geleimten Holzplatten ce, auf welche oberhalb eine lederne Platte a aufgeleimt und aufgenagelt, und unterhalb eine Platte von Filz aufgeleimt ist. Filz- und Lederplatten stoßen zusammen, wo das Holz aufhört, und werden dort durch die Schrauben i befestigt, damit das Oeffnen und Schließen der Klappen leicht von Statten geht. Der obere Deckel hat in der Mitte eine runde Oeffnung für die Kolbenstange a, welche oben mit einem Cylinder 33 umgeben ist; unten in diesen Cy-



linder ist ein messingener Ring c eingelegt, über den man Flechten oo aus Hanf legt, welche durch einen anderen messingenen Ring rr, vermittelst der Schrauben xx, zusammengepresst werden. In die Fuge i zwischen der Stange und dem Ring r wird Oel eingegossen, damit die Stange a sich luftdicht und mit der geringsten Friction auf-

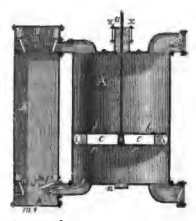
und niederbewegt. Sie ist unten vermittelst eines Splints in den hohlen abgestumpften Kegel, der sich unten an der Kolbenplatte rr befindet, befestigt; an diese Platte ist nahe am Rande ein aufrechtstehender Ring angegossen, auf welchem nun die obere Platte Il liegt. Der Zwischenraum zwischen beiden Platten ist mit Holz cc ausgefüllt, wodurch ein schädlicher Raum, worin nämlich Luft zurückbleiben kann, vermieden wird. Rund um den auf-

DieLiederung.

rechtstehenden Ring liegen zwei Holzringe e und ein eiserner Ring t. Zwischen den Holzringen und den eisernen Platten liegen zwei runde lederne Scheiben v, welche durch eine große Anzahl kleiner Bolzen n damit ver-

bunden sind, die durch den eisernen Ring, das Leder, das Holz und die Platte gehen, und durch Schrauben angezogen werden können. In der Mitte liegen die Ränder der Lederscheiben an einander, und der Zwischenraum zwischen dem Leder und den Holzringen wird mit Wolle i dicht ausgefüllt, so dass der umgeschlagene Theil der Lederscheiben dicht an die Wände des Cylinders angepresst wird. Das Leder muss stark sein, und der Cylinder durch Graphit inwendig schlüpfrig gemacht werden, damit keine zu starke Friction Statt findet, und das Leder sich nicht zu bald abnutzt.

Wie die Wir- 699. Wird nun die Kolbenstange a gehoben, so kung erfolgt. Öffnet sich das Ventil d, und atmosphärische Luft tritt



unterhalb des Kolbens. Die Luft oberhalb des Kolbens, welche zusammengedrückt wird, verschließt die Klappe b, öffnet die Klappe g, und strömt in den aus eisernen Platten zusammengeschrobenen Behälter B hinein; geht der Kolben wieder herunter, so verschließt sich das Ventil g, das Ventil b öffnet sich, die äußere Luft

strömt oberhalb des Kolbens ein, und die Luft unterhalb entweicht in den Kasten, indem sich die Platte f

öffnet und die Platte d verschliesst. Damit die Platten g und f nicht zu weit aufschlagen, so schlagen sie gegen Federn p an. Häufig pflegt man mit dem Kasten noch ein zweites Gebläse zu verbinden, dessen ausströmende Klappen alsdann k und h sind.

700. Da beim Anfang des Herunter- und Herauf-Der Wind aus steigens des Kolbens die Geschwindigkeit am geringsten dem Gebläse ist ungleichist, und, so wie der Kolben der Mitte sich nähert, zunimmt, so strömt der Wind aus der Oeffnung m nicht gleichmässig heraus. Für die meisten Schmelzprocesse ist ein gleichmäßiger Strom durchaus erforderlich; man kann wird daher dieses bis zu einem gewissen Grade erreichen, wenn man in einen gemeinschaftlichen Kasten die Luft von drei Ge-durch Anwenbläsen strömen lässt. Diese Einrichtung wird oft ange-dung von drei wandt, wenn man sich der Wasserkraft bedient, welche eine Welle mit drei Krummzapfen in Bewegung setzt, vermittelst welcher die Kolben auf und nieder bewegt werden.

regulirt

Um einen gleichförmigen Windstrom zu erhalten, be- durch den dient man sich am zweckmässigsten eines großen Luftbehälters B, welcher auf einigen Untersätzen ruht und mit

Wasserregulator.



Wasser abgesperrt wird; er besteht gewöhnlich aus luftdicht zusammengeschrobenen eisernen Platten, und steht in einem etwas größeren, wasserdicht ausgemauerten Raum A.

Die Luft strömt aus dem Gebläsekasten durch das Rohr D ein, drückt das Wasser rr inwendig herunter, und strömt durch die Oeftnung C wiederum aus, welches um so gleichmässiger geschieht, je größer der Inhalt des Luftbehälters B zum Inhalt des Gebläsecylinders ist. Statt dieses Regulators wendet man einen aus Eisenblech luft- trocknen Redicht zusammengenieteten Ballon oder weiten Cylinder an, an dessen einer Seite man die Luft eintreten. und an der anderen wieder austreten lässt: um einen hinreichend gleichmäßigen Strom zu erhalten, ist es nothwen-

gulator.

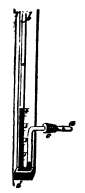
dig, dass sein Inhalt 40 bis 50 Mal größer als der des Gebläsecylinders sei.

Aus dem Rohr D geht die Luft nun in die Windleitungen, welche mit Hähnen, Ventilen oder anderen Vorrichtungen versehen sind, um die Quantitat der Luft, welche ausströmen soll, zu reguliren.

701. Die Luftmenge, welche ein Gebläse giebt, beder Wirkung stimmt man gewöhnlich, indem man den Inhalt des Cyaus dem Inhalt linders ermittelt, und davon den Raum abzieht, welchen des Cylinders, der Kolben und die Luft einnehmen, die bei Auf- und Niedergang des Kolbens oberhalb und unterhalb desselben und in den Hälsen der Ventile zurückbleibt, welche also in dem schädlichen Raum enthalten ist: da diese aber im verdichteten Zustande ist, so muss man diesen gleichfalls in Rechnung bringen. Aus der Anzahl der Auf- und Niedergänge (Doppelhübe) des Kolbens in einer Minute bestimmt man die Luftmenge in Cubikfussen, und daraus das Gewicht derselben, da 1 Cubikfuss bei 0° und 760mm Barometerstand 23 Loth wiegt (oder genau 2,7467 Loth = 0.0858 Pfund), worin 0.6345 Loth (= 0.01983Pfund Sauerstoff enthalten sind. Da aber nie das Gebläse vollkommen dicht ist, insbesondere die Liederung stets Luft durchlässt, auch die Einströmungsklappen sich früher schließen, ehe die Luft im Cylinder die Dichtigkeit der äußern Luft erlangt hat, so giebt diese Berechnung nur ein annäherndes Resultat; die durch Rechnung gefundene Menge ist stets zu groß. Aus dieser Rechnung ersieht man zugleich, wie wichtig es ist, den schädlichen Raum so viel als möglich zu vermindern.

aus dem Druck der Ausströmung.

702. Eine andere Berechnung, welche für die Theoder Luft vor rie der Windleitung und der Gebläse von Wichtigkeit ist, beruht auf dem Verhältniss zwischen der Geschwindigkeit, womit die Luft ausströmt, und dem Druck, unter welchem sie sich befindet.



703. Um den Druck, welcher in den Windmesser verschiedenen Theilen des Gebläseapparats Statt findet, zu bestimmen, bedient man sich am zweckmässigsten eines gebogenen Glasrohres, welches auf einer messingenen Platte befestigt und worauf unten eine Theilung angebracht ist. An dem Ende a ist es verschlossen, aber zur Seite mit einer Oeffnung versehen; am anderen Ende b ist es mit einem Kork verschlossen, indem zur Seite gleichfalls eine Oessnung angebracht ist. Die kleinen Oeffnungen gestatten einen freien

Luftzutrit und verhindern bei einiger Vorsicht das Aus- lassen sich fliessen des Ouecksilbers, so dass man dieses Instrument auf Reisen beguem anwenden kann. Das Rohr wird bis zu einem bestimmten Punkt mit Quecksilber gefüllt, und an verschiedenen Theilen des Gebläseapparats können Oeffnungen von der Größe des Korks c, welche man mit einem Stöpsel dicht verschließt, eingebohrt werden. Bei einer Untersuchung nimmt man diesen weg, steckt den Kork c ein, und stellt, indem man sich nach dem Loth d richtet, das Glasrohr perpendiculär. Durch den Druck der Luft wird das Quecksilber in dem einen Rohre herunter und in dem andern hinauf gedrückt, und der Unterschied in der Höhe der beiden Ouecksilbersäulen giebt demnach den Druck im Gebläseapparat an.

704. Die Geschwindigkeit, womit die Luft in den Geschwindigluftleeren Raum ausströmt, ist, wie in der Physik gezeigt keit der auswird, gleich der, welche ein Körper erlangt, wenn er einen Weg durchfallen hat, der gleich der Länge einer Luftsäule von gleichmässiger Dichtigkeit ist, welche den Druck, worunter die ausströmende Luft sich befindet, bewirkt. Ist die Luft unter dem Druck einer Quecksilbersäule von 28 Zoll (21 Fuss), so beträgt die Höhe dieser Luftsäule bei 0°, da das Quecksilber bei dieser Temperatur 10461 mal schwerer als Luft ist, 21 · 10461 = 24409 Fuss. Die Geschwindigkeit wird also  $7.906 \sqrt{24409} = 1260$  Fuss betragen (s.

I. p. 530). Da in demselben Verhältnis, wie der Druck steigt, das Gewicht der zusammengepressten Luft sich vermehrt, so ist, welches der Druck sei, die Geschwindigkeit, womit die Luft in den luftleeren Raum strömt, stets dieselbe, die Quantität aber verhält sich wie der Bei verschiedener Temperatur nimmt aber das Gewicht der Luft ab oder zu nach der Ausdehnung, so dass diese in Rechnung gebracht werden muss, also bei einer Temperatur von + to ist die Geschwindigkeit 7,906  $\sqrt{24409(1+0.003665.t)}$ . Findet das Ausströmen einer dichteren Luft in eine weniger dichte Statt, so ist die Geschwindigkeit der ausströmenden dichteren gleich der eines Körpers, welcher einen Weg durchfallen hat, der gleich der Luftsäule ist, um welche die dichtere Luft mehr zusammengedrückt ist, da so viel von der Wirkung der dichteren aufgehoben wird als der Druck der weniger dichten beträgt. Findet man, dass der Druck der dichteren 32 Zoll, der der weniger dichten, z.B. der atmosphärischen, 28 Zoll beträgt, so beträgt die Luftsäule, wodurch die dichtere Luft mehr zusammengedrückt ist, 4 oder ! der Länge der Drucksäule, folglich beträgt die Ausströmungsgeschwindigkeit 7,906  $\sqrt{24409 \cdot \frac{1}{6}} = 1235 \sqrt{\frac{1}{6}}$ . sei P der Druck der Luft. P der Druck der ausströmenden Luft, so ist, wenn man die Temperatur noch in Rechnung bringt, die Formel für die Ausströmungsgeschwindigkeit 1235  $\sqrt{(1+0.003665.t)^{P'-P}}$  Fuss in der Secunde. Im Gebläse wird P' durch den Windmesser gefunden. Bei 20° und 28 Zoll Barometerhöhe. und bei 4 Zoll Höhe der Windmessersäule, würde die

Geschwindigkeit 1235  $\sqrt{(1+0.003665.20) \cdot \frac{32-28}{32}} =$ 

452,1 Fuss betragen. Bestimmt man die Größe der Ausströmungsöffnung, so kann man auch die Quantität der Luft dem Maasse, und daraus dem Gewichte nach bestimmen; ist sie z. B. 3 Quadratzoll, so beträgt die ausströmende Luft 452,1.12.3 Cubikzoll oder 9,4 Cubikfuss.

Da diese von der Dichtigkeit und der Temperatur wie im Gebläse ist, so müssen beide bei der Bestimmung der Gewichtsmenge in Rechnung gebracht werden. Bei den andern Gasarten oder Dämpfen verhält sich die drückende Luftsäule derselben umgekehrt wie die specifischen Gewichte; die Ausströmungsgeschwindigkeit des

Wasserstoffs ist also 1235  $\sqrt{\frac{1}{0,0691} \cdot \frac{P'-P}{P'}}$  Fufs, also für das angeführte Beispiel  $1260\sqrt{14\frac{2}{5} \cdot \frac{1}{8}}$ . Bei einem Druck im Wasserkessel von 56 Zoll, wozu eine Temperatur des Dampfes von  $121^{\circ}$ ,4 nöthig ist und bei 28 Zoll Barometerstand beträgt die Ausströmungsgeschwindigkeit des Wasserdampfs 1235  $\sqrt{(1+0,003665 \cdot 121,4) \cdot \frac{1}{0.622} \cdot \frac{56-28}{56}}$ .

Directe Bestimmungen geben stets weniger Luft als die Rechnung, welches hauptsächlich von der Form der Oeffnung und der Größe des Drucks abhängig ist. Oeffnungen in dünnen Platten vermindern die Geschwindigkeit am meisten, cylindrische Ansätze weniger, und am wenigsten konische, sehr schwach sich zuspitzende Ansätze. Bei 2½ Zoll Druck im Gebläseapparat strömen bei Platten 0,510, bei cylindrischen Ansätzen 0,682, bei konischen 0,794; bei dem doppelten Druck, also bei 5¼ Zoll, bei Platten nur 0,505, bei cylindrischen Ansätzen 0,637, und bei konischen 0,742 Theile von der Quantität, welche die Rechnung ergiebt, aus. Der Feuchtigkeitszustand der Luft ist für die Geschwindigkeit der Ausströmung von so geringem Einfluß, daß man ihn vernachlässigen kann.

# Die chemische Verwandtschaftskraft.

Aus den Erscheinungen, welche die chemische Verwandtschaftskraft hervorbringt, schließen wir auf die Natur dieser Kraft. Die Erscheinungen zerfallen in zwei Klassen; in die erste gehören diejenigen, welche Statt finden, indem die Verbindung geschieht, in die zweite diejenigen, welche durch die Eigenschaften der gebildeten Verbindung hervorgebracht werden.

Unter welchen Bedingungen eine chemidung sich bilden kann: - bei

705. Die chemische Verwandtschaftskraft wird nur thätig, wenn die Substanzen, welche man verbinden will, mit einander in unmittelbare Berührung gebracht werden; sche Verbin- es müssen entweder die Substanz selbst oder die gebildete Verbindung flüssig oder gasförmig sein, damit durch diese nie die unmittelbare Berührung gehindert wird; unmittelbarer oder man muss letztere durch Reiben bewirken. So er-Berührung; hält man z. B. das feste Schweselquecksilber durch Zusammenreiben von Quecksilber und Schwesel.

bei derselben und großer Verwandt-

Bei vielen Substanzen, deren Verwandtschaft zu einander bei einigen sehr groß ist, findet selbst bei der innigsten Berührung die Verbindung nicht Statt. Setzt man schaft findet Sauerstoff und Wasserstoff zu einander in dem Verhältniss, in welchem sie sich zu Wasser verbinden, so mengen sie sich, wie alle Gasarten, nach kurzer Zeit so innig, dass die einzelnen Atome von Wasserstoff und Sauerstoff neben einander liegen. 'Diese haben, wie es bei gasförmigen Körpern der Fall ist, den höchsten Grad der Beweglichkeit, werden also nicht durch Cohäsionskraft verhindert, sich zu vereinigen und die Verwandtschaft des Wasserstoffs und Sauerstoffs im Wasser ist dem Druck von vielen 1000 Atmosphären gleich zu setzen. Wie lange man dieses Gemenge stehen lassen mag, man

die Verbindung bei einigen Körpern dennoch nicht Statt.

. bemerkt keine Verbindung beider Substanzen, auch wenn eine Säure oder Basis, die große Verwandtschaft zum Wasserhat, z.B. Schwefelsäure, Kali oder Kalkerde in das Gemenge gebracht wird, die durch ihre prädisponirende Verwandtschaft wirken könnten. Selbst durch den Druck von mehr als 50 Atmosphären, wenn man ihn nur allmählig steigerte, hat man die Verbindung nicht hervorbringen können. Es ist also in diesem Fall eine Ursache vorhanden, welche bewirkt, dass die chemische Verwandtschaftskraft zwischen Sauerstoff und Wasserstoff nicht wirksam werden könne. Bringt man Platin mit rein metallischer Obersläche hin-Die hindernde ein, so findet an der letztern die Verbindung sogleich Ursache wird Statt. Die Obersläche wirkt also so auf die Atome der Gase ein, dass die hindernde Ursache aufgehoben wird. Ein Gemenge von Alkohol und Sauerstoff oder atmosphärischer Luft verhält sich auf dieselbe Weise wie das Wasserstoff- und Sauerstoffgemenge. Platinschwarz be-durch gewisse wirkt in diesem die Verbindung zu Essigsäure. Schwef- (Contact-) Substanzen, lichte Säure und Sauerstoffgas, mit einander gemengt, verbinden sich nicht, aber vermittelst porösen Platins oder Wassers oder einer Basis bewirkt man die Verbindung. Auch in der salpetrichten Säure ist das eine Atom Sauerstoff in einem solchen Zustand, dass es sich mit mit denen der schweslichten Säure sogleich verbinden kann. Löst telbare Beman Benzoësäure in Alkohol auf und kocht selbst diese rührung kom-Lösung, so findet keine Einwirkung Statt, obgleich die Atome der Benzoësäure und des Alkohols in unmittelbarer Berührung sind; setzt man dagegen zu der Auflösung Salzsäure hinzu, so bildet sich Benzoëäther, ohne dass die Salzsäure dabei eine Veränderung erleidet.

706. Es folgt aus diesen und ähnlichen Thatsachen, daß die Ursache, wesswegen chemische Verbindungen von Substanzen, die große Verwandtschaft zu einander haben und in unmittelbarer Berührung mit einander sind, nicht Statt findet, durch eine andere Substanz, mit der sie zugleich in unmittelbare Berührung kommen, weggeräumt wird. Dass eine Anziehung zwischen al-

men, wegge-

eine besondere noch nicht erforschte Eigenschaft.

len Substanzen Statt finde, kann man durch vielfache Versuche zeigen; zwischen luftförmigen und festen am besten durch das Verhalten der Holzkohle ge-Contactsub- gen die verschiedenen Gasarten. Da 1 M. Buxbaumstanzen wir- kohle 35 M. Kohlensäuregas absorbirt und der Raum, Theil durch in welchen sie eindringen kann, b von dem der porösen ihre ansie-hende Ober-kende Oberfläche und die gasförmige Kohlensäure einnimmt, so ist bei 12°, zugleich durch wobei die Kohlensäure durch einen Druck von 36,7 Atmosphären flüssig wird, mehr als 1 der Kohlensäure an den Wänden der Zellen im tropfbar flüssigen Zustande. Diese Thatsache zeigt sowohl die Größe der Anziehung als auch dass luftförmige Körper an der Obersläche von festen oder flüssigen sich in einem ganz andern Zustande befinden, als wenn sie frei sind. Auch die Anziehung, von festen Körpern zu festen oder flüssigen, die in Auflösung sich befinden, kann man durch das Verhalten der Kohle zu gefärbten und riechenden Auflösungen, z. B. an der Lösung des Fuselöls in Alkohol leicht nachweisen. Da die Verbindungen nur durch unmittelbare Berührung (Contact) der wirkenden Substanzen, z. B. des Platins, erfolgen, so nennt man sie Contactsubstanzen und diese Art von Verbindungen Verbindungen durch Verbindungen, Contact. Das Platin ist für die Theorie dieser Erscheibewirkt durch nung bei weitem am wichtigsten gewesen, und zwar ist die Verbindung des Wasserstoffs und Sauerstoffs vermittelst desselben die auffallendste Erscheinung. Dass nur, wenn eine unmittelbare Berührung Statt findet, die Verbindung eintritt, sieht man daraus, dass bei dem unmerklichsten Ueberzug ein Platinblättchen diese Eigenschaft nicht mehr besitzt, z. B. wenn es durch Angreisen mit der Hand einen Fettüberzug erhält, und hieraus folgt auch, dass die Verbindung, wenn die Temperatur nicht

> so hoch steigt, dass das Gemenge sich dadurch verbinden kann, so vor sich geht, dass nur die Theile von Wasserstoff und Sauerstoff, welche am Platin liegen, sich verbinden, dass, wenn die Verbindung Statt gefunden hat,

Platin als Contactsubstanz.

in ihre Stelle andere Theile treten, und in deren, wenn sie Wasser gebildet haben, wiederum andere. so dass alle Theile, welche sich verbunden haben, in unmittelbarer Berührung mit dem Platin gewesen sind. Je größer die Oberstäche des Platins ist, um so viel mehr Theile kommen auf einmal mit dem Platin in Berührung, und um so rascher geht die Verbindung vor sich; je poröser demnach das Platin ist, um so wirksamer ist es. Andere Substanzen, welche, was das specifische Gewicht anbetrifft, dem Platin nahe stehen, z. B. Gold, zeigen diese Erscheinung nicht so wie das Platin; ja Substanzen, welche man noch poröser, also mit einer größeren Oberfläche, darstellen kann, wie das Platin, z. B. Kalkerde, Magnesia, und die außerdem noch eine Verwandtschaft zu dem sich bildenden Wasser haben, besitzen diese Eigenschaften durchaus nicht. Es folgt daraus, dass das Platin auf eine eigenthümliche Weise in einem Grade verhältnissmässig zu ähnlichen Körpern einwirke, dass wir diese Einwirkungen nicht von den bekannten Eigenschaften desselben, so wie der übrigen ähnlich wirkenden Substanzen ableiten können. In der Essigsäure, Innige Verbinwelche auf diese Weise gebildet und in den meisten dungen durch Contactsub-Verbindungen, welche im thierischen und vegetabilischen Organismus gebildet werden, sind die Elemente durch eine innige Verwandtschaft mit einander verbunden; der Sauerstoff ist darin in der Regel inniger gebunden als im Wasser; denn Metalle, wie Zink, zersetzen Wasser, aber nicht Essigsäure und diese Substanzen. Verbindungen, welche so innig sind, entwickeln bei ihrer Bildung eine hohe Temperatur, denn je inniger die Verbindung, um so höher ist die Temperatur, welche bei ihrer Bildung entsteht, und doch werden diese Verbindungen bei einer wenig erhöhten Temperatur zerlegt, einige schon wenige Grade über dem können bei niedriger Temperatur Temperatur bindungen durch eine Contactsubstanz, so bilden sie sich sich bilden. mitten in einer Flüssigkeit und in Berührung mit Körpern, wodurch die Wärme, welche frei wird, sogleich

abgeleitet werden kann \*) und es erklärt uns dieses, wie die Contactsubstanz die Bildung inniger Verbindungen, welche wir in Pflanzen und Thieren veranlassen, bewirkt.

VVie VVärme und

707. Die Wärme bewirkt in manchen Fällen dasselbe wie die Contactsubstanz, z. B. die Verbindung des Sauerstoffs und Wasserstoffs, ohne dass man berechtigt ist, auf eine Vermehrung der chemischen Verwandtschaft zwischen den sich verbindenden Substanzen zu schließen. Ueberhaupt ist die Temperatur, welche die Körper bedürfen, um sich mit einander zu verbinden, nicht von ihrer Verwandtschaftskraft abhängig; Stickstoffoxyd z. B., obgleich es nur sehr schwache Verwandtschaft zum Sauerstoff hat, verbindet sich damit, während schwestlichte Säure oder Wasserstoffgas bei der gewöhnlichen Temperatur keine Verbindung mit ihm eingeht.

Contactsubstanzen wirken, ist unbekannt. Zwischen der Wirkung, welche die Wärme austibt, und der von Contactsubstanzen, findet also offenbar ein Zusammenhang Statt; worin aber diese Wirkung besteht, läst sich noch nicht angeben, wir können uns im Allgemeinen nur so ausdrücken: dass eine uns unbekannte Ursache, welche verhindert, dass Substanzen sich verbinden, die eine chemische Verwandtschaft zu einander haben, sowohl durch erhöhte Temperatur, als durch eine Contactsubstanz ausgehoben werde.

Maafs der chemischen Verwandtschaftskraft. 708. Die Größe einer Kraft bestimmt man, indem man ermittelt, wie viel von einer andern Kraft nöthig ist, sie aufzuheben. So ist die Kraft, womit Wasser bei 100° luftförmigen Zustand annimmt, gleich dem Druck einer Quecksilbersäule von 28 Zoll oder von 14½ Pfund auf

\*) So kann z. B. die höchste Schwefelungsstufe des Zinns, das Musivgold, nur gebildet werden, wenn man Schwefel und Zinn mit einem andern Körper, Salmiak nämlich, versetzt, welcher einen Theil der VVärme, die sich bei der Verbindung des Zinns mit dem Schwefel bildet, wegnimmt, da sonst durch die Verbindung des Schwefels und Zinns so viel Wärme gebildet wird, das eine Temperatur dadurch entsteht, bei welcher das Musivgold zerlegt wird, und man nur die niedrigere Schwefelungsstufe erhält.

den Quadratzoll. Bei der chemischen Verwandtschaftskraft ist es bisher noch nicht gelungen, ausgenommen für wenige Fälle, solche Bestimmungen zu machen; eben so wenig ist man im Stande zu ermitteln, um wie viel die chemische Verwandtschaftskraft der einen Substanz größer ist als die einer andern zu einer dritten. Zink hat größere Verwandtschaft zum Sauerstoff als Kupfer, wir können aber nicht angeben, um wie viel sie größer ist. Doch besitzen wir verschiedene Mittel, chemische Verwandtschaftskraft aufzuheben und es soll hier wenigstens angedeutet werden, wie es wohl möglich ist, genauere Zahlenwerthe zu ermitteln.

709. Flüssigkeiten bringen durch ihre Auflösungs- Chemische kraft chemische Zerlegungen hervor. Löst man das saure Verbindungen schwefelsaure Kali, welches zwischen dem neutralen und das Lösungsdoppelt schwefelsauren Kali steht, in so viel warmem Wasser auf, dass die Auslösung nicht ganz concentrirt ist, so krystallisirt aus der Auflösung neutrales schwefelsaures Kali heraus, und doppelt schwefelsaures Kali bleibt aufgelöst zurück. Die Verbindung von jodsaurem Natron mit Jodnatrium wird durch eine geringe Menge Wasser in jodsaures Natron und in Jodnatrium zerlegt, weil die letztere Verbindung viel löslicher in Wasser als die erste ist; Alkohol, worin das jodsaure Natron unlöslich ist, bewirkt diese Zerlegung noch leichter. Saures schwefelsaures Kali mit Alkohol behandelt, giebt neutrales schwefelsaures Kali, indem die Schwefelsaure sich in Alkohol. worin dieses Salz unlöslich ist, auflöst.

vermögen.

710. Auch beim Festwerden einer flüssigen chemi-durch Krystalschen Verbindung kann eine chemische Zerlegung Statt lisationskraft, finden; die Anziehung der einzelnen Theile (Cohäsionskraft) des einen Bestandtheils gegen einander kann dabei so vermehrt werden, dass sie die schwache chemische Verwandtschaftskraft desselben zu dem anderen Bestand-

theil überwindet. Dieser seltene Fall scheint bei der Bildung des grauen Roheisens vorzukommen; es soll daher bei dieser Substanz diese Erscheinung weitläufiger angeführt werden.

durch Verdunstungskraft.

711. Im Allgemeinen sind die Fälle, in denen durch das Auflösungsvermögen oder die Cohäsionskraft chemische Verwandtschaften aufgehoben werden, sehr selten; häufiger wird eine chemische Zersetzung durch die Kraft hervorgebracht, mit welcher ein Bestandtheil der Verbindung Gasform annimmt. Schwefelsaures Natron krystallisirt bei der gewöhnlichen Temperatur mit 56 p. C. Wasser, womit es chemisch verbunden ist; der trocknen Luft ausgesetzt, wird es bald weiß und zerfällt zuletzt zu einem Pulver, indem es Wasser verliert. Die Kraft also, womit das Wasser bei gewöhnlicher Temperatur verdunstet, ist hinreichend, diese chemische Verwandtschaft aufzuheben: eine Erscheinung. welche sich bei allen fatescirenden Salzen wiederholt. Steigt diese Verdunstungskraft, so können natürlich dadurch auch stärkere Verwandtschaften, als die des Krystallisationswassers zu einem Salze, aufgehoben werden. Kohlensaure Kalkerde, in einem offenen Gefäs erhitzt. zersetzt sich und ihre Kohlensäure entweicht: in einem verschlossenen Gesäs aber kann sie erhitzt werden, bis Die Kraft folglich, womit die Kohlensäure Gasform annimmt, ist die Ursache der Zersetzung. größer die Kraft ist, womit ein Körper Gasform annimmt. um so stärker muss auch die chemische Verwandtschaftskraft desselben sein, welche jene Kraft aufzuheben vermag. Die Kohlensäure bedarf, um bei der gewöhnlichen Temperatur tropfbar-flüssig zu bleiben, einen Druck von mehr als 40 Atmosphären; das Wasser dagegen nur einen Druck von 1 Atmosphäre. Folglich ist die Kraft, womit die Kohlensäure aus ihren Verbindungen sich auszuscheiden strebt, um Gasform anzunehmen. mehr als 2400 Mal größer, als die, welche die Ausscheidung des Wassers bewirkt. Es ist daher natürlich. dass wir viele Verbindungen von Wasser mit Barhalten können, wofür wir keine entsprechende kohpsaure Verbindungen darzustellen im Stande sind. Obich die Kohlensäure eine viel größere Verwandtschaft den Basen hat, als das Wasser, so kann man keine bindungen des Eisenoxyds, der Thonerde und ande-Basen mit Kohlensäure darstellen; die Verbindung gen dieser Substanzen mit Wasser erhält man jedeswenn man sie aus ihren in Wasser gelösten Verlungen durch stärkere Basen fällt. Bringt man Krye von schwefelsaurem Natron mit Krystallwasser in den eeren Raum des Barometers, so sinkt bei 9º die Queckersäure um 2½ Linien, indem das chemisch gebundene sser sich aus der Verbindung ausscheidet und luftnigen Zustand annimmt, Wasser dagegen bringt ein en von 4 Linien hervor. Die chemische Verwandtfiskraft des Krystallwassers zum schwefelsauren Naist daher gleich dem Druck einer Quecksilbersäule von Linien oder ungefähr 🕂 Pfund auf den Quadratzoll. Der giebt bei 126° und 28 Zoll Barometerhöhe sein stallwasser ab, bei dieser Temperatur hält der Waslampf einer Ouecksilbersäule von 63 Zoll das Gleichicht, die Verwandtschaft des schwefelsauren Kalks Wasser bei 126° ist demnach gleich dem Druck Quecksilbersäule von 63 Zoll Höhe weniger dem druck, also von 35 Zoll. Zerlegungen, wobei ein Ormiger Körper sich entwickelt, finden leichter Statt, dieser Körper in einer andern Gasart sich veren kann oder davon weggeführt wird. Diese versich aber bekannter Weise wie ein luftleerer Raum die freiwerdende Gasart; an chemischer Verwandtoft ist daher um so viel als dem Druck einer Atmoire entspricht, weniger zu überwinden. Der Gyps rde also im luftleeren Raum, oder wenn eine an-Luftart als Wassergas darüber strömt, bei 107°, Temperatur der Wasserdampf einer welcher ecksilbersäule von 35 Zoll das Gleichgewicht hält,

sein Krystallwasser abgeben. Schwefelsaures Kupferoxyd giebt unter einem Druck von 28 Zoll sein letztes Atom Wasser bei 221° ab, wobei Wasserdampf einer Ouecksilbersäule von 633 Zoll das Gleichgewicht hält. Das Quecksilberoxyd giebt seinen Sauerstoff bei ungefähr 400° ab, das Quecksilber übt also bei dieser Temperatur eine so große Anziehungskraft aus, dass der Sauerstoff nicht gasförmigen Zustand anneh-Nehmen wir die Dichtigkeit des Sauermen kann. stoffs im Quecksilberoxyde gleich der des Wassers an, so würde die Kraft, welche nothwendig ist, den luftförmigen Sauerstoff bei der Temperatur, bei welcher das Ouecksilberoxyd zersetzt wird, bis zu dieser Dichtigkeit zusammenzudrücken, ungefähr gleich dem Druck von 1700 Atmosphären oder einer Ouecksilbersäule von 47600 Zoll Höhe oder von 24225 Pfund auf den Quadratzoll sein, vorausgesetzt, dass das Sauerstoffgas unter diesem Druck bei dieser Temperatur nicht flüssig wird.

Die bei

werdende Wärme kann

Maafs der chemischen Verwandtschaftskraft dienen.

712. Leitet man zu erhitztem porösen Kupfer Sauerchemischen stoffgas, so verbindet es sich damit unter Entwickelung von so viel Wärme, dass Glühhitze entsteht: leitet man zu erhitztem Kupferoxyd Wasserstoffgas, so verbindet dieses sich mit dem Sauerstoff des Kupferoxyds unter denselben Erscheinungen, und versetzt man Wasser mit Kalium, so verbindet sich der Sauerstoff desselben mit dem Kalium und Wärme und Lichtentwickelung findet Statt. Die Summe der Wärme, welche frei wird, wenn der Sauerstoff mit dem Kupfer, der Sauerstoff des Kupferoxyds mit dem Wasserstoff und der des gebildeten Wassers sich mit dem Kalium verbindet, beträgt, wie man es für andere Fälle leichter zeigen kann, so viel als durch die directe Verbindung des Kaliums mit dem Sauerstoff gebildet wird. Hieraus würde folgen, dass, je grösser die chemische Verwandtschaft ist, um so viel mehr Wärme bei der Verbindung entwickelt werde und daß die Wärme als Maass für die chemische Verwandtschaftskraft dienen könne. Bei der Verbrennung (Oxydation)

dation) einfacher Körper zeigen die gewöhnlichsten Erscheinungen, dass die Wärmeentwickelung mit der Verwandtschaft zusammenhängt. Dieselbe Sauerstoffmenge, die mit Kohle. Wasserstoff oder Eisen eine so hohe Temperatur erzeugt, vereinigt sich mit Stickstoffoxyd unter einer Wärmeentwickelung von wenigen Graden. Ueber die Quantität Wärme, welche bei Verbindung einfacher Körper mit Sauerstoff frei wird, sind nur folgende wenige hierher gehörende Beobachtungen vorhanden, aus denen schon hervorgeht, dass die Quantität der frei werdenden Wärme mit der Größe der chemischen Verwandtschaft zunimmt. Verbindet sich 1 Gewichtstheil Sauerstoff mit

Ouantität der entwickelten Wärme Verbindung einfacher Körper,

Zink zu Zinkoxyd, so entwickeln sich 5290 Wärmeeinh., Wasserstoff zu Wasser. -4350 Kobalt zu Kobaltoxyd, -3995 Nickel zu Nickeloxyd, -3723 Schwefel zu schweflichter Säure, 2571 Kupfer zu Kupferoxyd, -2512

Bei der Kohle weiß man wohl, wie viel Wärme sie giebt, wenn sie sich mit Sauerstoff zu Kohlensäure, aber nicht, wie viel, wenn sie sich damit zu Kohlenoxydgas verbindet, und bei der letzten Verbindung sind die Wärmeeinheiten unstreitig größer als die oben angeführten, denn reines Kohlenoxydgas entwickelt nicht viel Wärme bei seinem Verbrennen, so wie überhaupt der Sauerstoff, welcher mit einer Oxydationsstufe sich verbindet, um eine höhere zu bilden, weniger Wärme entwickelt als bei Bildung der ersten frei wird; auch ist dieser Sauerstoff alsdann durch eine geringere Verwandtschaftskraft gebunden.

Bei den Verbindungen der Basen mit Säuren hat man bei Verbingleichfalls gefunden, dass, je größer die chemische Ver- dung zusamwandtschaft, auch um so größer die frei werdende Wärme ist; so hat man gefunden, dass wenn man Kupferoxyd, Zinkoxyd und Magnesia in dem Verhältnis nimmt, wie

Wie wird die Wärmeentwickelung bestimmt?

sie sich mit Säuren verbinden und sie zu sehr verdünnter Schweselsäure, die im Ueberschuss angewendet wird, hinzusetzt, eine gewisse Menge Wasser beim Zusatz von Kupferoxyd, um 1º,37, von Zinkoxyd um 2º,21 und von Magnesia um 8º,41 erwärmt wird. Diese Bestimmung kann man in einem geräumigen Platintiegel machen, in welchen man 100 Gramm. Wasser gießt, und den man, um das Erkalten durch die Luft zu verhindern, in ein mit Werg gefülltes Glas stellt; das Gewicht des Tiegels und des Spatels zum Umrühren bestimmt man und bringt es für die Wärmebestimmung als Wasser in Rechnung, welches auch mit dem Theil des Thermometers, welcher in die Flüssigkeit eingetaucht wird und mit den Substanzen, deren Wärmeentwickelung man bestimmt, geschehen mus: sind es Flüssigkeiten, so bringt man sie in Glaskugeln hinein, feste Substanzen müssen sehr fein gepulvert hineingeschüttet werden, damit sie sich schnell verbinden. Die Temperaturzunahme betrug bei den bisherigen Versuchen oftnur 1½-5°, selten 10° und etwas mehr. Am zweckvarmemenge angegeben? mässigsten ist es, die Wärmemenge nach den atomistischen Verhältnissen anzugeben; man hat z. B. durch den Versuch gefunden, dass ein Gewichtstheil wasserfreie Schwefelsäure, wenn sie sich mit einem Atom Wasser verbindet, 280,7 Theile Wasser um 1º erwärmt. Gewicht von 1 Atom Schwefelsäure zu einem Atom Wasser verhält sich wie 501,17: 112,5; also die Wärme, welche

wird die Wärmemenge

Wie

VV ärmeeinheiten.

Wasser,  $\pm$ , verbindet, erwärmt 2205  $\left(\frac{280,7.501,17}{112,5}\right)$ Atomistische Atome Wasser um 1°; diese Zahlen kann man at o mistische Wärmeeinheiten nennen. Es betragen nach den bisherigen Versuchen die atomistischen Wärmeeinheiten, wenn sich verbindet

frei wird, wenn 1 Atom Schwefelsäure, S, sich mit 1 Atom

10 mait 1Zn zu Żn 4702 2н - ц 10 3866 - 1Co - Co : 10 3551

10 mit 1Ni zu Ni : 3409 - Š 20 15 : 2285 10 1Cu - Cu : 2234 1S - HS : 빞 1250 ЦŠ - H2S : 1**H** 424 1Smit NH3Hin Wassergelöst zu NH3HS: 3914 1S - K - - KS :3928 1S - Na NaS +10H:3962 1S mit Ca H zu Ca S + 2H : 4113 CaS - 2H - CaS+2#: 168 - 1Ca - Ca# ' Ċa - Ca S : 4671

Bei der Verbindung von 1 At. Schwefelsäure mit Kali, Natron oder Ammoniak, wenn diese sich mit der größten Menge Wasser verbunden haben, entwickelt sich nahe dieselbe Wärmemenge, woraus man jedoch nicht schließen darf, dass auch die wasserfreien Basen dieselbe Wärmemenge geben, wenn sie sich mit Säuren verbinden, denn bei der Verbindung der Basen mit Wasser kann eine ungleiche Wärmequantität frei geworden sein, welche wieder an das sich ausscheidende Wasser abgegeben werden muss. Versetzt man eine Auflösung von schwefelsaurer Magnesia, MgS + 7H, mit einer Lösung von schwefelsaurem Ammoniak, NHS HS, so findet keine bemerkbare Wärmeentwickelung Statt, obgleich ein Doppelsalz, MgS+NH\*HS+6H, gebildet wird; aber auch in diesem Fall wird chemisch gebundenes Wasser ausgeschieden. Es steht zu hoffen, dass, da sehr ausgezeichnete Naturforscher sich jetzt mit diesen Untersuchungen beschäftigen, bald, was noch dunkel ist, aufgeklärt werden wird.

Sollte es sich zeigen, dass die Wärmeentwickelung ein genaues Maass für die chemische Verwandtschaftskraft ist, so kann man aus der Wärme, welche sich bei schaftskraft,

in Höhen silbersäule aus der wickelung berechnet.

der Verbindung des Wassers mit der schwefelsauren einer Queck- Kalkerde, dem schwefelsauren Kupferoxyd und andern Salzen entwickelt, bestimmen, welchem Druck, angege-Wärmeent- ben entweder in Pfunden auf den Quadratzoll oder in Längen einer Quecksilbersäule, eine atomistische Wärmeeinheit entspricht. Die Verwandtschaftskraft der schwefelsauren Kalkerde zum Wasser ist gleich dem Druck einer Ouecksilbersäule von 35 Zoll (420 Lin.), und die Wärme, welche bei der Verbindung desselben mit Wasser frei wird, beträgt 168 atomistische Einheiten; 1 atomistische Wärmeeinheit ist also = 2,5 Lin. Quecksilbersäule.

Zerlegung chemischer Verbindungen durch Elektricität,

713. Setzt man chemische Verbindungen der Einwirkung der getrennten Elektricität aus, so werden selbst die stärksten Verwandtschaften dadurch aufgehoben und die Verbindungen zerlegt, und da die chemische Verwandtschaftskraft eine anziehende ist, so wird vermöge dieser Einwirkung den Bestandtheilen eine zurückstoßende Kraft mitgetheilt. Die Lehre von dem Zusammenhange der elektrischen Erscheinungen mit den chemischen ist von großem Umfange und lässt sich, ohne ungründlich und undeutlich zu werden, nicht von dem übrigen Theile der Elektricitätslehre trennen, so dass sie erst im physikalischen Theile dieses Lehrbuchs abgehandelt werden wird.

durch Licht.

714. Einige wenige chemische Verbindungen, wie die des Chlors mit Silber und die des Sauerstoffs mit einigen edlen Metallen werden durch das Licht zerlegt. Die interessanteste Zerlegung durch das Licht findet in der organischen Natur Statt, indem vermittelst der Chlorophylikügelchen die Kohlensäure und das Wasser zersetzt werden; es ist eins der wichtigsten Probleme der Chemiker, diese Zersetzung ohne Mitwirkung der organischen Natur hervorzubringen, dessen Lösung aber bisher ohne alle Hoffnung auf Erfolg versucht worden ist.

Selbst bei Berührung der Atome

715. Es giebt eine große Anzahl von Verbinunmittelbarer dungen, die gleich zusammengesetzt, in welchen die Elemente aber auf eine verschiedene Weise mit einander in chemischen verbunden sind. So haben wir eine große Anzahl von

Kohlenwasserstoffen, die 2H auf 1C enthalten und die Verbindungen sich dadurch von einander unterscheiden, dass 1 At. des überwiegende einen aus 2C4H, des andern aus 4C8H, des dritten aus Verwandt-16C32H, des vierten aus 10C20H u. s. w. besteht. Die Bildung neuer Ursache der Gruppirung und Verbindung dieser Atome Verbindungen ist in den Substanzen zu suchen, aus welchen sie entstanden sind und diese sind wiederum durch Vermittelung der Lebenskraft und Contactsubstanzen gebildet. Haben diese Atome sich einmal gebildet, so haben sie eine gewisse Beständigkeit, so dass nur unter ganz besondern Umständen der eine Kohlenwasserstoff in den andern übergeht. Ein aufklärendes Beispiel für diese Gruppen sind der Alkohol und Holzäther, welche nicht allein dieselbe procentische Zusammensetzung haben, sondern bei denen auch im gasförmigen Zustande dieselbe Anzahl Elementar-Atome enthalten ist. Aus der Bildung beider Substanzen sieht man aber, dass 1 Maass Alkoholgas, 1C3H 1O, aus 1 M. Aetheringas, 1C2H, und 1 M. Wassergas, 1H 1O, 1 M. Holzäthergas, 1C3H 1O, aus 2 M. Holzätheringas, 2.½C1H, und 1 M. Wassergas, 1H½O, besteht. Obgleich die Elementar-Atome in sehr naher Berührung sind, so ändert sich die eine Substanz doch nicht in die andere um, der überwiegenden chemischen Verwandtschaft folgend. Bei unorganischen Verbindungen kommt der Fall häufig vor, dass dieselben Elemente sich zu innigern vereinigen können. Wenn man den Gadolinit, ein Mineral, in einem verschlossenen Rohre so erhitzt, dass weder die Luft Zutritt hat, noch eine Gasart entweichen kann, so bemerkt man, wenn man eine sie wird es gewisse Temperatur erreicht hat, eine Entwickelung von durch erhöhte Temperatur, Wärme und Licht, so dass das ganze Mineral verglimmt. An Gewicht hat es weder ab- noch zugenommen; es war vorher durch Salzsäure zersetzbar, nach dem Verglimmen nicht mehr. Auf dieselbe Weise verhalten sich verschiedene antimonsaure Salze, z. B. das Kupferoxydsalz; auch das Eisenoxyd zeigt dasselbe Verglimmen und wird dadurch in Säuren viel

wirksam;

schwerer löslich. Setzt man zu einer Lösung von kieselsaurem Kali oder Natron eine Alaunlösung, so erhält man eine kieselsaure Verbindung als Niederschlag, indem in der Flüssigkeit schwefelsaures Kali oder Natron zurückbleiben. Dieser Niederschlag läst sich durch die gewöhnlichen Säuren, z. B. Salpetersäure, leicht zersetzen, erhitzt man ihn aber bis zum Schmelzen, so wird er durch die stärksten Säuren, z. B. Schwefelsäure, nicht angegriffen. Dieselben Elemente können also lose und innigere Verbindungen eingehen. So konnen im Allgemeinen Substanzen aus Elementen bestehen, die, wenn die überwiegende chemische Verwandtschaft einzelner Elemente derselben thätig werden könnte, in ganz andere Verbindungen zerfallen würden. Pikrinsalpetersäure und ihre Salze und viele Verbindungen, die durch Einwirkung der Salpetersäure auf Kohlenwasserstoffarten gebildet werden, zersetzen sich bei erhöhter Temperatur unter Explosion und Lichtentwickelung, indem die überwiegende Verwandtschaft des Sauerstoffs der Salpetersäure zum Kohlenstoff und Wasserstoff wirksam werden kann. Knallsaures Silberoxyd, unbedeutend erhitzt, zerlegt sich unter starker Lichtentwickelung in Silber, Kohlenoxydgas und Stickstoffgas, indem die Verwandtschaft des Sauerstoffs zum Kohlenstoff, welche die Summe der Verwandtschaft der übrigen überwiegt, thätig werden konnte. Chlorsaurcs Silberoxyd zerlegt sich unter starker Lichtentwickelung und Explosion in Chlorsilber und Sauerstoff: offenbar ist die Verwandtschaft des Chlors zum Silber viel grösser wie die des Sauerstoffs zum Silber und zum Chlor und die der Chlorsäure zum Silberoxyd; denn nicht allein entweicht ein gasförmiger Körper, der viel Wärme absorbirt, sondern es erhitzt sich dabei das gebildete Chlorsilber noch zur starken Rothglühhitze. Wir sind berechtigt anzunehmen, dass durch die Lage der Atome das Chlor verhindert ist, sich mit dem Silber zu verbinden und diese Lage kann durch die Wärme verändert werden, so wie es auch durch eine Contactsub-

durch Contactsub stanz geschehen kann, wofür die Zersetzung des chlorsauren Kali's vermittelst Metalloxyde der beste Beweis ist. Stellt man in ein Metallbad ein Rohr mit chlorsaurem Kali und Kupferoxyd und ein anderes mit blofsen chlorsaurem Kali und versieht beide mit einem Entbindungsrohr, so wird bei einer gewissen Temperatur das chlorsaure Kali durch das Kupferoxyd vollständig zersetzt, während bei derselben Temperatur das blofse chlorsaure Kali keine Spur Sauerstoff entwickelt; mengt man dagegen das chlorsaure Kali mit Kieselsäure, so verhält es sich beim Er-



hitzen wie bloßes chlorsaures Kali. Die Wirkung des Kupferoxyds kann man sich durch die beigefügte Atomengruppe versinnlichen. Bei a liege ein Theilchen Kupferoxyd, welches auf das Chlor und das Kali eine andere Anziehung ausübe als auf die Sauerstoffatome, so wird das Kalium und Chlor in eine solche Lage

kommen, dass ihre Anziehung nicht mehr durch die dazwischen liegenden Sauerstoffatome gehindert wird.

Dass ferner die relative Lage der Atome durch eine Substanz verändert werden kann, zeigt am klarsten die Weinsteinsäure in ihrem Verhalten gegen das polarisirte Licht, die, je nachdem sie mit Wasser, einem Alkali, arsenichter Säure oder Antimonoxyd verbunden ist, ein verschiedenes Drehungsvermögen auf die Polarisationsebene ausübt, welches, wie man aus dem optischen Verhalten und der Krystallform des Quarzes weiß, von der Anordnung der Atome abhängig ist.

Die Zersetzung des oxydirten Wassers durch Mangansuperoxyd und andere Metalloxyde, durch Platin und andere Substanzen rührt unstreitig ebenfalls von der Anziehung des zersetzenden Körpers auf die Atome des Wasserstoffsuperoxyds her und da die Wärmeentwickelung, welche dabei Statt findet, zeigt, dass 1 At. Sauerstoff mit den 2 At. Wasserstoff sich zu einer innigeren

Verbindung vereinige, also die Verwandtschaft der beiden At. Wasserstoff zu dem einen Sauerstoff, um Wasser, größer als zu den beiden andern, um Wasserstoffsuperoxyd zu bilden, ist; so wird eine geringe Veränderung in der Lage der Theile, die durch den zersetzenden Körper (Contactsubstanz) hervorgebracht wird, die Trennung des Sauerstoffs bewirken. Ist diese Substanz Silberoxyd, so kann dieses, da es die Wärme vom zersetzten Wasserstoffsuperoxyd zuerst erhält, dadurch zersetzt werden, weil es damit in unmittelbarer Berührung sein musste. Ebenso wirken bei der Zersetzung der unterchlorichtsauren Salze in Chlormetalle und Sauerstoff das Mangansuperoxyd, Kupferoxyd u. s. w. Auf dieselbe Weise wird die Umänderung der Stärke in Stärkezucker. des Rohrzuckers in Fruchtzucker, das Zerfallen des Fruchtzuckers und Stärkezuckers in Kohlensäure und Alkohol durch Contactsubstanzen bewirkt, und besonders bei diesem Prozess zeigt die starke Wärmeentwickelung, welche fast so viel beträgt, als wenn die dabei entstehende Kohlensäure durch Verbrennung von Kohle sich gebildet hätte, dass die Zerlegung durch eine überwiegende Verwandtschaft der Elemente des Zuckers, um Kohlensäure und Alkohol zu bilden, bewirkt worden ist: wozu eine Veränderung der Lage der Theile durch eine Contactsubstanz als hinreichend angesehen werden darf. Ueberhaupt sind es bei der Zersetzung und Bildung der chemischen Verbindungen im thierischen Organismus, beim Keimen und bei der Entwickelung der verschiedenen Theile der Pflanzen, bei der Verdauung und den Veränderungen der assimilirten Substanzen hauptsächlich Contactsubstanzen, welche bei einer in enge Grenzen eingeschlossenen Temperatur wirksam sind, und es ist die Lehre von der Bildung und Zersetzung durch Contact eine der Grundlagen für die eigentliche organische Chemie.

Diese Erscheinungen sind zwar in den letzteren Jahren viel gründlicher studirt, als vorher, aus ihrem Studium läst sich aber noch eine große Ausbeute von neuen Thatsachen erwarten, in so fern sie ein neues Hülfsmittel der chemischen Zerlegung sind, welches für viele chemische Verbindungen eben so wichtig werden kann, wie die Elektricität es geworden ist. hat man daher dieser Art der Zerlegung einen eigenen Namen gegeben, und sie Katalysis genannt; und so wie Was wird man sagt, dass eine chemische Verbindung durch Verdunsis und katastungskraft oder Lösungsvermögen zerlegt wird, so spricht lytischer Kraft man mit Recht von einer katalytischen Kraft, worunter nicht eine besondere der Materie eigenthümliche Kraft verstanden wird, sondern nur eine besondere Wirkungsweise der bekannten Anziehungskraft auf kleine Entfernungen oder derjenigen Anziehungskraft, welche wirksam ist, ehe die chemische Verwandtschaftskraft thätig ist.

Die zusammengesetzter Substanzen erhalten Chemische wir, indem wir theils die Umstände, unter welchen sie Verbindungen sich bilden können, d. h. unter deren die chemische Verwandtschaftskraft wirksam werden lann, selbst herbeiführen; theils werden sie durch den Lebensprocess in Pslanzen und Thieren herbeigeführt; theils fanden diese Um-Naturforscher, stände bei der Bildung der Mineralien Statt, bei den Veränderungen nämlich, welche die Erdcberfläche erlitt; stets in Pflanzen ist es aber dieselbe Kraft, und stes sind diese Verbindungen nach denselben allgemeinen Gesetzen gebildet in der unorund zusammengesetzt. Sehr viele Verbindungen werden sowohl in den Pflanzen und Thieren, als willkührlich durch den Chemiker gebildet, wie Harnstoff, Oxalsäure, Kohlensäure, Ammoniak und verschiedene Salze: bei manchen ist es dem Scharfsinn desselben wich überlassen, die Bedingungen, unter welchen er sie darstellen kann, aufzusuchen.

werden und sind gebildet :

durch die

ganisirten Natur.

Eine Substanz verbindet sich direct mit der andern: durch directe Chlor mit Phosphor, Kohle mit Sauerstoff Säuren mit Ba- Verbindung, sen. Eine Substanz entzieht einer chenischen Verbindung den einen Bestandtheil, indem der udere frei wird: Wasserstoff dem Kupferoxyd Sauerstoff Wasser bildet sich und Kupfer wird frei: Eisen dem chlorwasserstoff Verbindungen.

durch Zerscizung geschieden

wobei ein Chlor, Eisenchlorür bildet sich und Wasserstoff wird Körper aus- frei. Oder der ausgeschiedene Bestandtheil geht auch und frei wird eine Verbindung ein: ein Schwefelmetall verbindet sich mit Sauerstoff zu schweflichter Säure und einem Oxyde.

oder

auch eine Verbindung eingeht.

Zwei einfache Substanzen wirken zugleich auf eine zusammengesetzte und bilden zwei neue Verbindungen: Chlor über ein glübendes Gemenge von Thonerde und Kohle geleitet verbindet sich mit dem Metall der Thonorde und die Kohle mit dem Sauerstoff derselben zu Kohlenoxydgas. Zwei Verbindungen tauschen ihre Bestandtheile gegen einander aus: Chlorwasserstoff und Quecksilberoxyd geben Quecksiberchlorid und Wasser; schwefelsaures Kali und salpetersaure Baryterde geben schwefelsaure Baryterde und salpetersaures Kali.

Doppelte Wahiverwandtschaft.

> Bei diesen und noch einigen andern weniger häufig vorkommenden Fällen ist die Summe der Verwandtschaften der gebildeten Verbindungen die größere, wenn dabei keine der chemischen Verwandtschaftskraft entgegenwirkende Kräfte thätig sind, wie Unlöslichkeit und Löslichkeit im Wasser, die Verdunstungskraft und andere schon erwähnte Kräfte. Bei überwiegender chemischer Verwandtschaft wird auch Wärme frei, die aber, wenn z. B. ein kohlensaures Salz durch eine stärkeré Säure zerlegt vird, durch das Thermometer nicht angezeigt wird, weil die Kohlensäure, um luftförmigen Zustand anzunehmen. Wärme verschluckt.

Reihefolge mehrerer Substanzen in Bezug wandtschaft.

717. Für die einfechen so wie für die zusammengesetzten Körper kanı man diejenigen, womit sie sich verbinden, nach ihrer Verwandtschaft in Reihen zusammenstellen: auf ihre Ver-für den Sauersoff würde man etwa folgende Reihe erhalten:

> Chlor, Brom, Gold, Silber, Quecksilber, Arsenik, Kupfer, Schwesel Blei, Phosphor, Zinn, Cadmium, Eisen, Zink, Wassestoff, Kohlenoxydgas, Mangan, Kohle, Kiesel, Alumnium, Magnesium, Calcium, Barium, Natrium, Kaliur.

Zu jedem nächstfolgenden Körper in der Reihe hat der Sauerstoff eine größere Verwandtschaft, also für das Kalium die größte. Bei einer hohen Temperatur ist die Reihenfolge etwas verschieden, indem die Verwandtschaft zur Kohle alsdann die größte ist. Für die übrigen Substanzen gilt diese Reihe auch nur im Allgemeinen: denn während für Chlor der Sauerstoff der erste Körper der Reihe ist, ist er für den Schwefel zwischen Kupfer und Blei zu stellen.

Für die Schwefelsäure würden die Basen folgende Reihe bilden:

Wasser, Eisenoxyd, Thonerde, Kupferoxyd, Zinkoxyd, Eisenoxydul, Ammoniakhydrat, Bleioxyd, Magnesia. Kalkerde, Natron, Kali, Baryterde;

und für das Kali die Säuren diese Reihenfolge:

Kohlensäure, Essigsäure, Phosphorsäure, Salpetersäure, Weinsäure, Oxalsäure, Schwefelsäure.

Bei der Verwandtschaft der Säuren und Basen wirken besonders andere die chemische Verwandtschaft vermindernde Kräfte ein. So fällt Kali die Baryterde aus mehreren leichtlöslichen Salzen, die Baryterde dagegen verbindet sich mit der Schwefelsaure des schwefelsauren Kali's: Essigsäure entzieht der Salpetersäure das Quecksilberoxyd, weil eine unlösliche Verbindung ausgeschieden wird, die Cohäsionskraft und das Lösungsvermögen also heben eine gewisse Größe der chemischen Verwandtschaftskraft auf. Schwefelsäure zerlegt das oxalsaure Bleioxvd und die Oxalsäure verbindet sich mit der Kalkerde des in Wasser aufgelösten schwefelsauren Kalks. Für Säuren und Basen gelten also auch solche Reihen nur im Allgemeinen; wo daher diese Verwandtschaftsverhältnisse von Wichtigkeit sind, da müssen sie bei den einzelnen Substanzen noch besonders erwähnt werden.

718. In der gebildeten chemischen Verbindung sind Charactere die darin enthaltenen Substanzen stets nach einem bestimmten Verhältnisse vereinigt, und so innig, dass man Verbindung. mit dem besten Mikroskope, oder mit irgend einem an-

dern Instrumente die einzelnen Theile nicht erkennen noch trennen kann. Die chemischen Verbindungen können nur mit mechanischen Gemengen oder Verbindungen durch Anziehung auf kleine Entfernungen verwechselt werden: man unterscheidet sie von diesen dadurch. dass diese sich durch mechanische Mittel trennen oder durch Substanzen aufheben lassen, welche eine überwiegende Anziehung auf kleine Entfernungen auf eine oder einige Substanzen der Verbindung ausüben. Wie selten und unter welchen Umständen eine solche Anziehung die chemische Verwandtschaftskraft aufzuheben im Stande ist. ist schon früher (s. §. 709 u. 711.) angeführt, und alsdann ist die Verbindung dadurch als eine chemische nachzuweisen, dass sie krystallisirt, oder dass sie nach einem bestimmten Verhältnisse zusammengesetzt ist, oder sich mit andern Substanzen zu eigenthümlichen Verbindungen vereinigt (unterschweflichte Säure). Von den krystallisirten Verbindungen sind nur die zusammenkrystallisirten isomorphen Substanzen (Substanzen von gleicher Krystallform) keine chemischen Verbindungen, aber diese sind auch nicht nach einem bestimmten Verhältnisse unter einander verbunden. Nur Substanzen verschiedener Natur vereinigen sich zu solchen Verbindungen. Chemische Verwandtschaft nennen wir die Kraft, wodurch solche Verbindungen gebildet werden.

Die verschiedenen Klassen chemischer Verbindungen.

Ein einfacher

719. Als allgemeine Regel kann man aufstellen, daß Körper versich die einfachen Substanzen zuerst unter einander, bindetsich mit bindet sich mit einem andern, und dann die gebildeten Verbindungen wieder unter sich vereinigen lassen. Und zwar verbindet sich ein einfacher Körper gewöhnlich nur mit einem anderen einfachen: Stickstoff mit Sauerstoff zu Salpetersäure, Antimon mit Schwefel, Natrium mit Schwefel oder mit Sauerstoff. Cvan. welches aus Stickstoff und Kohlenstoff besteht,

und einige wenige andere zusammengesetzte Substanzen, verhalten sich in ihren Verbindungen dem Schwefel ähnlich, also wie einfache Substanzen; und solche Substanzen, besonders das Cyan, liefern eine große Anzahl von Verbindungen. Die Verbindung des Chlors und Broms mit Wasser, des Jods mit Amylon, sind ganz einzeln stehende Fälle.

Nur bei den chemischen Verbindungen, welche un- Vereinigen ter Mitwirkung des Lebensprocesses sich bilden, oder sich 3 und 4 einfache Kördurch die Zersetzung derselben hervorgebracht werden, kommen vorzugsweise. Verbindungen vor, welche nach der Elementar-Analyse aus drei und vier einfachen Körpern zu bestehen scheinen. Von dem größten Theile dieser Verbindungen hat man bis jetzt noch nicht mit Bestimmtheit ermitteln können, ob sie aus zwei zusammengesetzten, oder in einigen Fällen sogar aus drei Verbindungen bestehen, oder ob die drei oder vier einfachen Substanzen gleichmässig mit einander verbunden sind. Viele Beispiele sind schon früher angeführt worden, aus welchen hervorgeht, dass diese Verbindungen durch andere, in welchen zwei einfache Körper mit einander vereinigt sind, gebildet werden. So besteht der Untersuchung nach die Benzoësäure aus 14 M. Kohlenstoffgas, 12 M. Wasserstoffgas und 4 M. Sauerstoffgas; sie lässt sich, mit Kalkerde erhitzt (s. oben p. 148), in 1 M. Kohlensäuregas und 1 M. Benzingas zerlegen. Bei vielen Substanzen, bei deren Untersuchung man diese Betrach. tungsweise verfolgt hat, ist es gelungen, eine solche einfache Zusammensetzung aufzufinden, und wir dürfen mit Recht erwarten, dass sie auch bei den übrigen Verbindungen noch aufgefunden werde. Diese Betrachtungsweise ist desswegen von großer Wichtigkeit, weil dadurch nicht allein viele einzeln stehende Verbindungen an einander gereiht werden können, sondern sich auch daraus über ihre Entstehung und Veränderung in einander Schlüsse machen lassen.

720. Ein einfacher Körper verbindet sich, wenige sel-

Chemische Verbindungen erster Ordnung,

tene Fälle ausgenommen, wovon einige angeführt sit nicht mit zusammengesetzten Substanzen; so verbind sich z. B. kein Metall mit einer Säure. Die Verbindugen aus zwei einfachen Körpern oder einem einfach Körper mit dem Cyan, oder diesem ähnlichen Substanzen, kann man Verbindungen erster Ordnung nemm

zweiter Ordnung,

Verbindungen zweiter Ordnung kann man die Verbi dungen der ersten Ordnung unter einander nennen: an diese verbinden sich so, dass eine Substanz sich in d Regel mit einer anderen vereinigt. So verbinden si Sauerstoff-, Schwefel-, Chlor-, Brom-, Jod-, Cyal Fluor- und Wasserstoffverbindungen unter einander. I Wasserstoffverbindungen vereinigen sich häufig mit d anderen, die übrigen in der Regel nur unter sich, Sauerstoffverbindungen mit Sauerstoffverbindungen, Schwefelverbindungen mit Schwefelverbindungen, bilden die sogenannten Sauerstoff- und Schwefelsalz selten verbindet sich eine Sauerstoffverbindung mit ein Schwefel- oder Chlorverbindung, wie Antimonoxyd Schwefelantimon oder mit Chlorantimon. Verbindung von drei zusammengesetzten Substanzen unter einand sind seltene und ungewöhnliche Fälle.

dritter Ordnung, Verbindungen dritter Ordnung kann man die Verbindungen der zweiten Ordnung unter einander, oder die der zweiten mit der ersten nennen. Sauerstoffsalze verbinden sich witter einander und bilden die sogenannten Doppelsalze, z. I schwefelsaure Magnesia mit schwefelsaurem Kali; äußen selten tritt der Fall ein, daß in einer solchen Verbindung zweiter Ordnung kommt häufig mit Wasser verbindungen von Cyansibe saurer Kalkerde mit Wasser besteht, selten mit anderen Verbindungen. Die Verbindung von Cyansibe mit salpetersaurem Silberoxyd ist jedoch ein solche Beispiel; auch kann man dazu die Verbindungen der chlorwasserstoffsauren Ammoniaks mit Chlormetallen

Metalloxyden, des cyanwasserstoffsauren Ammoniaks Cvanmetallen u. s. w. rechnen.

Die Verbindungen dritter Ordnung verbinden sich noch mit dem Wasser, und aus diesen Verbindungen man eine vierte Ordnung machen; zusammengesetz-Verbindungen giebt es nicht.

vierter Ordnung.

Salz, eine Saure, eine

721. Die Benennungen Salz, Basis und Säure rüh- Was ist ein aus einer älteren Periode der Wissenschaft her; es bei den Sauerstoffverbindungen vorläufig angedeuwas man darunter versteht. Mit der Entdeckung der sserstoffsäuren musste die ältere Definition, wonach einer Säure Sauerstoff enthalten war, verändert werund mit der Entdeckung der Schwefelsalze erweiterte der Begriff des Salzes noch mehr. Man könnte im remeinen alle Verbindungen der zweiten Ordnung Salze nen, dann müsste man aber als Basis Kali und Naneben Chlorkalium und Chlornatrium stellen, welin ihrem übrigen Verhalten die größte Aehnlichkeit schwefelsaurem Kali und Natron, und überhaupt mit Sauerstoffsalzen haben; defswegen hat man aus den or-, Brom-, Jod- und Cyanverbindungen eine eigene sse gemacht und sie Haloïdsalze genannt.

Das Gesetz der bestimmten Proportionen.

722. Zu welcher Ordnung die chemischen Verbin- Chemische legen auch gehören mögen, so findet man sie stets nach Verbindungen finden nur in lem bestimmten Verhältnisse zusammengesetzt; das Blei- bestimmten rd, welches sich mit den Säuren verbindet, enthält stets Verhältnissen f 100 Th. Blei 7,725 Th. Sauerstoff. Die verschiedenen erhältnisse, in denen sich die Körper verbinden, und he man sie erhält, können nur bei den Körpern selbst an-Athrt werden. Der Sauerstoff und das Wasser vereigen sich mehr als die übrigen Körper in mannigfalti-Nerhältnissen mit anderen Substanzen; so vereinigt kh mit dem Mangan der Sauerstoff in fünf Verhältnista, das Chlor aber nur in zwei. Säuren vereinigen ich mit Basen in der Regel nur in einem, Verbindungen

in mehreren Verhältnissen sind sehr selten; die Chromsäure vereinigt sich mit der Kalkerde in einem, mit dem Kali in drei verschiedenen Verhältnissen. Unter den Doppelsalzen kennt man nur bei den Mineralien verschiedene Verhältnisse, in welchen dieselben Salze sich verbinden.

Verbindung der Körper dem Maalse nach.

723. Bei den Substanzen, deren specifisches Gewicht man im gasförmigen Zustande bestimmen kann, lässt sich die Zusammensetzung und das Gesetz, wonach diese Statt findet, dem Maasse und dem Gewichte nach angeben. Zuweilen kann man auch das Verhältniss angeben, in welchem im gasförmigen Zustande der Raum, den die Verbindung einnimmt, zu dem steht, welchen die Substanzen einnehmen, woraus sie zusammengesetzt ist Die Verhältnisse, welche man in dieser Hinsicht bisher beobachtet hat, sind folgende:

gasförmiger Körper dem Maasse nach.

```
Verbindungen 1 Stickstoffgas
                              mit 1 Sauerstoffgas zu 2 Stickstoffoxydgas
              1 Chlorgas
                                   1 Wasserstoffgas - 2 Chlorwasserstoffgas
                                   1
                                                     - 2 Bromwasserstoffgas
              1 Bromgas
                                   1
                                                    - 2 Jodwasserstoffgas
              1 Jodgas
              1 Cyangas
                                   1
                                                    - 2 Cyanwasserstoffgas
                                                     - 2 Chlorcyangas.
                                   1 Chlorgas
                              mit 1 Chlorgas
                                                    zu 1 Quecksilberchloridgas
              1 Quecksilbrg.
                                   1 Bromgas
                                                     - 1 Quecksilberbromidgas
                                                    - 1 Quecksilberiodidgas.
                                   1 Jodgas
              2 Wasserstffg. mit 1 Sauerstoffgas
                                                    zu 2 Wassergas
              2 Stickstoffgas
                                   1
                                                     - 2Stickstoffoydulgas
                                                    - 2 Quecksilberchlorürgas
              2 Quecksilbrg.
                                   1 Chlorgas
              2
                                   1 Bromgas
                                                    - 2 Quecksilberbromürgas
              2 Sauerstoffgas
                                   1 Stickstoffgas
                                                    - 2 salpetrichtem Salpetersäuregas.
              1 Stickstoffgas mit 3 VV asserstoffgas zu 2 Ammoniakgas,
              1 Arsenikgas , mit 3 Sauerstoffgas
                                                    zu 1 arsenichtsaurem Gas.
                               - 3 Chlorgas
              1 Schwefelgas
                                                     - 3 Chlorschwefelgas.
              1 Schwefelgas mit 6 Sauerstoffgas zu 6schwefelichtsaurem Gas
```

6 VV assers to figas - 6 Schwefel wassers to figas.

1 Phos-

Maass,	Meass.		Masse.		
1 Phosphorgas	mit	6 VV assers to ffgas	zu	4 Phosphorwasserstoffgas	
1 Arsenikgas	-	6 -	-	4 Arsenikwasserstoffgas	
1 Phosphorgas	-	6 Chlorgas	-	4 Phosphorchlorürgas	
1 Arsenikgas		6 -	-	4 Arsenikchlorürgas	
1 -	-	6 Jodgas	-	4 Arsenikjodgas.	
1 Schwefelgas	mit (	6 Quecksilbergas	EU	9Schwefel queck silberg as.	
1 Schwefelgas	mit	9 Sauerstoffgas	EU	6 Schwefelsäuregas.	
1 Phosphorgas	mit 1	O Chlorgas	su	6 Phosphorchloridgas.	

Aus diesen beobachteten Verhältnissen folgt, dass der Raum, welchen eine gasförmige Verbindung einnimmt, in einem einfachen Verhältnisse zu dem Raum steht, welchen die Gase vorher einnahmen; einfacher kann man dieses Verhältniss noch angeben, wenn man sich so ausdrückt: wenn Gase sich verbinden, so erleiden sie, jedes für sich, eine Verdünnung oder eine Verdichtung nach einem sehr einfachen Verhältnisse, und verbinden sich dann ohne Raumveränderung. Nach der ersten Art würde man z. B. sagen: 7 M. eines Gemenges von 1 M. Phosphorgas und 6 M. Wasserstoff- oder Chlorgas verdichten sich zu 4 M., und 11 M. eines Gemenges von 1 M. Phosphorgas und 10 M. Chlorgas verdichten sich zu 6 M.; nach der zweiten: 1 M. Phosphorgas verbindet sich mit 3 M. Wasserstoff- oder Chlorgas, welche bis zur Hälfte verdichtet worden sind, zu 4 M., und 1 M. Phosphorgas mit 5 M. Chlorgas, welches vorher einen Raum von 10 M. einnahm, zu 6 M. Diese Betrachtungsweise, nach welcher die complicirten Verhältnisse, welche beim Schwefel, Phosphor, Arsenik und Quecksilber vorkommen, sich auf einfache zurückführen lassen, gewinnt theils dadurch an Wahrscheinlichkeit, dass sie sich auf alle Verbindungen der angeführten Substanzen anwenden lässt, theils dadurch, dass unsere Versuche über das Verhältnis zwischen dem Raum, welchen die Körper, wenn sie gasförmig werden, einnehmen, und der Wärme, welche dabei gebunden wird, diese Betrachtungsweise nicht widerlegen, ja dass es sogar einer wiederholten Untersuchung bedarf, ob nicht vielleicht so wie bei dem Aetheringase und dem flüssigen Kohlenwasserstoffgase des Oelgases (s. ob. p. 318. §. 404), bei derselben Zusammensetzung, der Raum, welchen die erstere Verbindung einnimmt, doppelt so groß ist, als der, welchen die letztere einnimmt, - auch bei den bisher unzerlegten Substanzen ein solcher Fall eintritt; obgleich man durch zahlreiche Versuche, welche man in dieser Hinsicht bei sehr verschiedenen Temperaturen angestellt hat, noch kein Beispiel dieser Art hat auffinden können.

Außer den angeführten Verhältnissen, kennt man noch folgende, bei denen aber das specifische Gewicht der Verbindung nicht hat ermittelt werden können: es kann nämlich noch verbunden werden:

- 1 Maass mit 5 Maass (z. B. Phosphorsäure)
- 3 (z. B. salpetrichte Saure)
- (z. B. Salpetersäure, Chlorsäure etc.)
- (z. B. Ueberchlorsäure). - 7

Bei einer andern Reihe kennt man das specifische Gewicht der Verbindung und das einer von den darin enthaltenen Substanzen: so enthält:

- 1 M. Chlorzinngas, Chlortitangas oder Chlorkieselgas 2 M. Chlor.
- 1 Antimonchlorürgas oder Chlorborgas

Alle angeführten Verhältnisse sind, wie man sieht, sehr einfach; viel zusammengesetzter sind die, in welchen Kohlenstoffgas, Wasserstoffgas, Sauerstoffgas und Stickstoffgas sich verbinden. Da wir aber auch für diese, wie ich schon angeführt habe, einfachere Verhältnisse aufzufinden hoffen dürfen, so ist es besser, sie noch nicht als ausgemacht aufzuführen.

724. Bei der Verbindung tropfbar-flüssiger und fester Verbindung Körper unter einander findet weder bei den sich vertropfbar-flüs-bindenden Substanzen noch bei der gebildeten Verbinsiger Körper dung ein einfaches Maassverhältnis Statt, gewöhnlich eine unter einander Zusammenziehung, sehr selten eine Ausdehnung und wohl

nie keine Volumveränderung; Schwefel, dessen spec. Gew. einfaches 2,0 und Kohle, deren spec. Gew. als Diamant 3,5 oder nis Statt. als Graphit 2,2 beträgt, verbinden sich zu Schwefelkohstoff, dessen spec. Gew. 1,27 ist; 1 Maass fester Kohlenstoff demnach mit 9,5 M. festen Schwefel zu 17,8 M. Schwefelkohlenstoff; bei dieser Verbindung hat also eine starke Ausdehnung Statt gefunden. Chlor, dessen spec. Gew. 1,33 und Kalium, dessen spec. Gew. 0,87 beträgt, verbinden sich zu Chlorkalium von 1,915 spec. Gew., also 1 M. festes Kalium mit 0.591 M. flüssigem Chlor zu 0,543 M. Chlorkalium; bei der Verbindung hat also eine starke Zusammenziehung Statt gefunden. Bei der Verbindung des Jods mit Kalium und einigen andern Metallen, so wie bei der des Schwefels mit mehreren Metellen findet eine schwache Ausdehnung, bei Verbindung des Schwefels mit andern eine schwache Zusammenziehung Statt und bei Verbindung vieler Salze unter einander nur eine höchst unbedeutende Volumenänderung. Selbst bei Körpern von gleicher Zusammensetzung und verschiedener Krystallform, wie beim Schwefelkies und Strahlkies, beim Arragonit und Kalkspath, ist das spec. Gew. verschieden, und zwar bei denen, die im regulären System krystallisiren, stets etwas höher; aber auch aus der Anordnung der Atome, wodurch die Krystallform bedingt ist. lassen sich die Differenzen nicht erklären. denn bei isomorphen Körpern, z. B. bei der kohlensauren Magnesia und kohlensauren Kalkerde müßsten sich die spec. Gew. wie die Atomgew. verhalten, also da der Kalkspath ein spec. Gew. von 2,712 hat, so müsste das der kohlensauren Magnesia 2,31 betragen, es beträgt aber 3,01.

725. Man hat vergebens versucht, bei der Verbin- Verbindung dung der einfachen Körper unter einander dem Gewichte dem Gewichte nach ein eben so einfaches Verhältnis aufzusinden, wie nach. man bei den gasförmigen dem Maasse nach gefunden hatte. Nur bei einigen Verbindungen trifft man auf eine, einem

einfachen Verhältnisse so nahe Zusammensetzung, dass man es für diese, ohne Fehler von Einfluss zu begehen, annehmen darf: 100 Th. Sauerstoff verbinden sich nach dem Mittelvon einer Reihe sehr genauer Versuche mit 12,48, von einer andern mit 12,515 und einer andern mit 12,516 Wasserstoff; nimmt man 12,5 an, so ist das Verhältniss des Sauerstoffs zum Wasserstoff wie 8:1. Bei andern Verbindungen, z. B. dem Bleioxyde und andern Metalloxyden, deren Zusammensetzung man sehr genau ermit teln kann, ist man nicht im Stande, dem Gewichte nach ein einfaches Verhältnifs nachzuweisen.

Warum kein noch nicht.

726. Von der größten Wichtigkeit ist es, den einfaches Ge-Grund, warum diese Zahlenverhältnisse nicht einfach sind, wichtsverhältnis bei der aufzusuchen; von den Mitteln, welche man dazu anwen-Verbindung den kann, will ich hier nur eins erwähnen, um zu zei-einfacher Körper Statt fin-gen, dass das Suchen nach diesem Grunde nicht außer-det, weiß man halb des Gebiets des Naturforschers liege. Die Gewichtsbestimmungen, welche wir machen, beruhen auf der Anziehung, welche zwischen der Masse der Erde und zwischen den Gewichten der abzuwägenden Substanzen Statt findet: also wenn die Gewichte z. B. aus Blei bestehen. und die abzuwägende Substanz Schwefel wäre, auf der anziehenden Kraft der Erde zum Blei, und der Erde zum Schwefel. Würden wir aber, statt auf der Erde, die Wägung auf einem Weltkörper vornehmen, welcher z. B. aus Platin bestände, so würde nun die Anziehung des Platins zum Blei und zum Schwefel das Gewichtsverhältniss beider bestimmen. Wenn also das Platin eine andere Anziehung gegen Blei und Schwefel ausübt, als die Masse der Erde, so würde auch das Gewichtsverhältniss von beiden Substanzen ein anderes werden, und statt dass das Blei und der Schwefel sich auf der Erde in dem Verhältniss wie 100 zu 15,54 verbinden, könnte ein ganz anderes Gewichtsverhältniss bei der Verbindung derselben Massen eintreten. Ja, wenn man rein speculativ die Erscheinung betrachten wollte, so hat man auf der Erde, welche aus so heterogenen Substan-

zen besteht, stets ein zusammengesetztes Verhältniss bei den Gewichtsmengen einfacher Substanzen, und auf einem Weltkörper, dessen Masse einfach ist, ein einfaches zu erwarten. Könnte man beim Abwägen von Schwefel und Blei eine so große Platinmasse oberhalb, und bei einer zweiten Wägung unterhalb der Wage anbringen, dass die Anziehung des Platins zum Schwefel und Blei merkbar würde, in Vergleich mit der Anziehung der Erde, so könnte man durch zweimaliges Wägen schon diese Thatsache ermitteln. Die Masse der Erde ist aber zu groß, um einen solchen Versuch ausführbar zu machen; doch kann man die Sonne auf ähnliche Weise, wie das Platin, benutzen, indem man um 12 Uhr Mittags und 12 Uhr Mitternachts die Wägung anstellt. Ist z. B. die Anziehung zwischen einer Masse Schwefel und der Sonnenmasse größer, als die Anziehung zwischen der Erdmasse und Schwefelmasse, während die Anziehung zwischen der Bleimasse und der Sonnen- und Erdmasse gleich bleibt, so wird eine Masse Schwefel, welche um Mittag eben so viel wie die Bleimasse wog, um Mitternacht mehr als die Bleimasse wiegen. Genaue Versuche, bei denen man eine Verschiedenheit von einem Milliontel bestimmen konnte, und die mit vielen Substanzen und insbesondere mit solchen angestellt wurden, welche in ihren Verbindungen die größte Gewichtsverschiedenheit zeigen, z. B. mit Platin und Wasser, mit Alkohol und Quecksilber oder Blei, haben gezeigt, dass keine Gewichtsverschiedenheit unter den angeführten Umständen Statt findet, dass also entweder die Masse der Sonne in chemischer Hinsicht nicht sehr verschieden von der der Erde sei, oder dass die Schwerkraft der verschiedenartigen Materie dieselbe ist, welches auch aus anderen Thatsachen hervorgeht, - ein Gegenstand, auf welchen ich im physikalischen Theile dieses Lehrbuches zurückkommen werde, und wir demnach einen andern Grund zur Erklärung der zusammengesetzten Verhältnisse bei den Verbindungen der Körper dem Gewichte nach aufzusuchen haben.

Berechnung bindung.

727. Aus der Verbindung der Körper dem Maasse einer Chlor-, nach und aus den vielen Beispielen von Zersetzungen, Verbindung welche früher angeführt sind, folgt, dass, wenn man eiaus der nige wenige Verbindungen genau untersucht hat, man die Zusammensetzung einer großen Anzahl anderer Verbindungen, welche man vermittelst der untersuchten darstellt, berechnen kann. Die meisten Metelloxyde, und besonders die, deren Untersuchung von Wichtigkeit ist. werden durch Chlorwasserstoff. Jodwasserstoff, Bromwasserstoff, Fluorwasserstoff, Schwefelwasserstoff und Cyanwasserstoff so zersetzt, dass, indem der Wasserstoff und Sauerstoff sich zu Wasser verbinden. das ausgeschiedene Metall und die ausgeschiedene Substanz, welche mit dem Wasserstoff verbunden war, sich vereinigen; würde auch nur eine sehr kleine Menge des Metalls oder der andern Substanz sich nicht verbinden. so würde man es sogleich durch die gewöhnlichen Mittel entdecken können. Kennt man die Zusammensetzung der Wasserstoffverbindung, des Wassers und der Metalloxyde, so kann man die Zusammensetzung der Metallverbindung berechnen. 100 Th. Sauerstoff verbinden sich nach den genauesten Versuchen mit 12,5 Th. Wasserstoff zu Wasser, und 12,5 Th. Wasserstoff verbinden sich mit 442,65 Th. Chlor zu Chlorwasserstoff, und mit 201,17 Th. Schwefel zu Schwefelwasserstoff u. s. w.; daraus folgt also, dass, wenn die Zersetzung auf die angeführte Weise Statt findet, statt 100 Th. Sauerstoff sich 442,65 Th. Chlor oder 201,17 Th. Schwefel mit dem Metall des Oxyds verbinden.

Berechnung verbindung Verbindung.

728. Wird eine Chlor- oder Schwefelverbindung, derSauerstoff- in Berührung mit Wasser, in ein Oxyd und in eine Wasaus der Chlor-, serstoffverbindung zerlegt, z. B. Chlorkiesel in Kieselsäure Brom- u.s.w. und Chlorwasserstoff, Schwefeleisen mit wässeriger Schwefelsäure in Eisenoxydul und Schwefelwasserstoff, so findet dieselbe Art der Berechnung Statt, indem man nämlich aus der bekannten Zusammensetzung der Verbindung des Schwefels oder Chlors mit dem Metall die Zusam-

mensetzung der Sauerstoffverbindung bestimmt. Je nachdem man daher entweder die Verbindung des Sauerstoffs, oder die des Chlors, Schwefels oder anderer Substanzen genauer bestimmen kann, wählt man die eine oder andere für die Berechnung der übrigen. Bei der Berechpung der Verbindungen des Bleies, Kupfers und vieler anderer Substanzen geht man von den Sauerstoffverbindungen aus; beim Natrium, Kalium und den Metallen dieser Klasse ist die Sauerstoffverbindung schwer genau zu bestimmen, die Chlorverbindung dagegen sehr leicht zu ermitteln. Sehr häufig kann man beide Methoden anwenden und noch eine andere zu Hülfe nehmen, die ich gleich anführen werde. Welche Mittel man bei jeder einzelnen Substanz anzuwenden hat, hängt von der chemischen Eigenschaft derselben ab, und kann nur gut späterhin bei jeder Substanz selbst angeführt werden.

729. Bei den Salzen kommen die Fälle, wo man Bestimmung durch wenige Versuche die Zusammensetzung berechnen der Zusamkanu, noch häufiger vor; bei weitem der größte Theil der Salze, der Salze besteht aus Sauerstoffsalzen, in denen der Sauerstoff der Säure zum Sauerstoff der Basis in einem einfachen Verhältniss steht. Am leichtesten kann man das Gesetz dieses einfachen Verhältnisses bei den Salzen, welche durch Metalle gefällt werden, nachweisen. Nimmt vermittelst man z. B. krystallisirtes schwefelsaures Silberoxyd, und Ausfälleneines Metalls durch stellt einen Kupferstab hinein, so scheidet sich Silber aus, ein anderes, und Kupfer wird aufgenommen, ohne dass Sauerstoff aufgenommen oder ausgesondert wird; dampft man die Flüssigkeit ab, bis alles flüssige Wasser verjagt ist, so erhält man nur krystallisirtes schwefelsautes Kupferoxyd; nimmt man statt Kupfer Eisen oder Zink, oder nimmt man das Kupfersalz, und stellt Eisen oder Zink hinein, so wird aus dem Silbersalze alles Silber, aus dem Kupfersalze alles Kupfer ausgeschieden, und Eisen oder Zink werden aufgenommen, und wenn man alles Wasser verjagt hat, bleibt nur krystallisirtes schwefelsaures Eisenoxydul oder Zinkoxyd zurück. Dieselben Versuche kann man noch mit vielen andern Metallen und Salzen, welche andere

Säuren enthalten, stets mit denselben Erfolgen anstellen, woraus also folgt, dass, da das eine Metall nur in die Stelle des anderen tritt, das Verhältnis des Sauerstoffs der Basis zum Sauerstoff der Säure in dem angewandten und erhaltenen Salze dasselbe sein müsse. Bei den wichtigsten Salzen der Basen, bei welchen man diese Zer-

setzungsmethode nicht anwenden kann, bei den Salzen des Kali's, Natrons, Ammoniaks, der Baryt-, Strontian- und Kalkerde und der Magnesia, kann man sich der Chlorverbindung bedienen, um dasselbe Gesetz nachzuweisen. Fällt man z. B. Chlorbarium mit salpetersaurem Silberoxyd, so bildet sich Chlorsilber und salpetersaure Baryterde (Bariumoxyd), wovon man sich leicht durch Ver-Chlormetalls, dampfen des Wassers überzeugen kann, indem nur Wasser fortgeht, und nur krystallisirte salpetersaure Baryterde zurückbleibt, so dass also Sauerstoff und Salpetersäure in demselben Verhältnisse, in welchem sie in dem Silbersalze enthalten waren, an das Barium treten.

stallisirte Salz in der Auflösung enthalten sei.

Zersetzung vermittelst eines

cinca Salzes.

730. Auf ganz ähnliche Weise, wie man bei diesen Zersetzungen das bestimmte Verhältniss nachweisen kann, ist man bei den Zersetzungen der neutralen Salze es nachzuweisen im Stande. Setzt man z. B. zu einer Auflösung von schwefelsaurem Natron salpetersaure Baryterde, so fällt neutrale schwefelsaure Baryterde nieder. und neutrales salpetersaures Natron bleibt in der Auflösung; woraus folgt, dass, wenn man durch Versuche bestimmt hat. dass in schwefelsaurem Natron und in der schwefelsauren Baryterde der Sauerstoff der Säure zum Sauerstoff der Basis sich wie 3:1, und in der salpetersauren Baryterde wie 5:1 verhält, dieses letztere Ver-

man die Auflösung der krystallisirten Verbindungen, welche auf diese Weise entstehen, so findet man, dass sie die violette Farbe des Lackmus nicht verändern: setzt man aber ein Milliontel Säure oder Basis hinzu, so wird es roth oder im letzten Falle blau. Dieses Pigment giebt also ein schnelles Mittel an die Hand, um, ohne abzudampfen, auf's genaueste zu bestimmen, dass nur das kryhältnis auch bei dem neutralen salpetersauren Natron Statt finden muss.

731. Diejenigen Salze, welche die Pigmente nicht verän- Was ist ein dern, hat man früher neutrale genannt, weil in ihnen die neutralesSalz? Eigenschaften der Säure und Basis aufgehoben (neutralisirt) erschienen. Besser nennt man, da das Verhalten der Pigmente gegen Auflösungen auf einer Verwandtschaft des Pigments zur Säure oder Basis beruht, neutrale Salze diejenige Reihe, in welcher der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure in demselben Verhältnisse steht; neutrale schwefelsaure Salze z. B., in denen der Sauerstoff der Säure zum Sauerstoff der Basis wie 3:1. neutrale salpetersaure Salze, in denen dieses Verhältnis wie 5: 1. Saure Salze nennt man solche, welche mehr ein saures, Säure, basische, welche mehr Basis enthalten, als zu die-ein basisches? sem Verhältnisse nothwendig ist. Diese Salze kommen sehr selten vor; was man früher dafür ansah, sind Doppelsalze, welche aus dem neutralen Salze und einer Verbindung des Wassers mit der Säure oder mit der Basis bestehen. Die Zusammensetzung der sauren und basischen Salze kann man nur durch Versuche, bei denen man Abwägungen machen muss, ermitteln. Auch bei diesen hat man stets ein bestimmtes Verhältniss gefunden; in den sauren ist gewöhnlich mit derselben Quantität Basis doppelt so viel Säure, und in den basischen mit derselben Menge Säure doppelt oder dreimal so viel Basis, als in den neutralen verbunden. Die Zusammensetzung der Doppelsalze, so wie die der

732. Bei vielen wissenschaftlichen Untersuchungen und Verhältnistechnischen Arbeiten ist es von großer Wichtigkeit, dem Verbindung Gewichte nach die Verhältnisse, in welchen sich die Kör- der Körper, per mit einander verbinden, sich zersetzen. oder nach welchen die verschiedenen Verbindungen zusammengesetzt sind, zu berechnen. Da die Sauerstoffverbindungen bei weitem zahlreicher als alle andere sind, und viel häufiger bei Berechnungen vorkommen, so ist es dabei am bequemsten, wenn man den Sauerstoff zu 100 an-

Verbindungen des Wassers, kann man nur durch Ver-

suche finden

Atomengewichte. nimmt, und darnach die Verhältniszahlen berechnet, in welchen die übrigen Körper sich mit dem Sauerstoff oder unter einander verbinden; für die einfachen Körper haben die genauesten Untersuchungen folgende Zahlen gegeben:

Unzerlegte Körper.	Chemische Zeichen.	O = 100.	Unserlegte Körper.	Chemische Zeichen.	O = 100.
Sauerstoff	0	100	Mangan	Mn	345,89
Wasserstoff	H	6,25	B	Mn	691,78
	Ħ	12,5	Eisen	Fe	339,21
Stickstoff.	N	87,90		Fe	678,42
	N	175,80	Nickel	Ni	369,68
Schwefel .	S	201,16	Kobalt	Co	368,99
Selen	Se	494,58	Zink	Zn	403,23
Phosphor.	P	196,14	Cadmium .	Cd	696,77
•	₽	392,28	Blei	Pb	1294,50
Chlor	Cl	221,33	Zinn	Sn	735,30
	Gl	442,66	Wismuth .	Bi	1330,30
Brom	Br	489,15	Uran	U	746,36
	₿r	978,30	Kupfer	Cu	395,70
Jod	J	789,75	Quecksilber	Hg	1265,82
	J	1579,50		Hg	2531,65
Fluor	F	116,90	Silber	Ag	1351,64
_	F	233,80	Palladium.	Pd	665,90
Kohlenstoff	C	75,00	Rbodium .	R	651,39
Bor	В	136,20	Iridium	Ir	1233,50
Kiesel	Si	277,31	Platin	Pt	1233,50
Kalium	K	489,92	Osmium .	Os	1244,49
Natrium	Na	290,90	Gold	Au	1243,01
Lithium	L	80,38	Titan	Ti	303,66
Barium	Ba	856,88	Tantal	Ta	1153,72
Strontium.	Sr	547,29	Vanadium	V	855,84
Calcium .	Ca	251,94	Wolfram .	W	1183,00
Magnesium	Mg	158,35	Molybdän	Mo	<b>598,52</b>
Aluminium	ΑÍ	171,17	Chrom	Cr	351,82
	Al	342,34		<del>C</del> r	703,64
Beryllium.	G	87,12	Tellur	Te	801,76
_	G	174,24	Antimon .	Sb	806,45
Yttrium .	Y	402,51		Sb	1612,90
Zirconium	Zr	420,20	Arsenik	As	470,04
Thorium .	Th	744,90	1	<b>A</b> s	940,08
į					}

Das Cer, Lanthan, Didym, Erbium und Terbium sind noch nicht so rein dargestellt und so genau untersucht, dass ihr Atomgewicht angegeben werden könnte.

733. Es ist eine sehr wichtige Frage, bis zu welchem Werth der Grade die in dieser Tabelle aufgeföhrten Zahlenwerthe Zahlen, welche das Atomgenau sind. Dieses hängt hauptsächlich bei gleichen In-gewicht angestrumenten und gleicher Geschicklichkeit und Genauigkeit der Beobachter und von den Eigenschaften der Verbindungen und der Methode, die man zur Bestimmung anwenden kann, ab, so dass die Mittel, durch welche man diese Zahlen gefunden hat, bei den einzelnen Körpern zu erwähnen sind. Um zu zeigen, wie bei einem und Genauigkeit demselben Körper größere Genauigkeit durch Verschie-Bestimmungsdenheit der Methode erreicht werden kann, soll hier nur die Bestimmung des Atomgewichts der Kohle erwähnt Kohlenstoffwerden. Entweder kann man es aus dem spec. Gew. der Kohlensäure ermitteln oder durch Glühen eines kohlensauren Salzes, oder eines Salzes, in welchem die Säure aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff besteht, oder indem man Kohle und verschiedene Kohlenwasserstoffarten oxydirt. Bei der Bestimmung des spec. Gew. der Kohlensäure und des Sauerstoffs sind vier Wägungen eines großen Ballons nothwendig und grössere Mengen Sauerstoff und reiner Kohlensäure müssen bereitet werden, was nicht ohne Schwierigkeit ist. Außerdem muss der Ballon, wenn er leer gepumpt worden ist und die Luft auf ihn drückt, seine Form nicht ändern\*), sonst wird das spec. Gew. der Gasarten, die schwerer sind als die Luft, wie die Kohlensäure, zu hoch aus-

\*) Dass eine Veränderung Statt findet, kann man am besten zeigen, wenn man eine mit einem engen Rohr versehene größere Glaskugel ganz mit Wasser füllt, und den Stand des Wassers im Rohr, wenn man dieses direct mit einer Lustpumpe in Verbindung gebracht bat und wenn die Kugel unter die Glocke der Lustpumpe gestellt worden ist, beobachtet, nachdem man in beiden Fällen durch Auspumpen einen luftleeren Raum hervorgebracht hat. Aus diesen und den andern angeführten Gründen eignet sich die Bestimmung des spec. Gew. der Gasarten wenig zur Bestimmung des Atomgewichts.

fallen. Der Werth dieser Fehler läst sich nicht genau bestimmen, er kann jedenfalls bis zu 0,010 Grm. steigen Würde man nun 10 Grm. Sauerstoff angewendet und gefunden haben, dass sich das spec. Gew. des Sauerstoffs zur Kohlensäure wie 10: 13,75 verhalte, so würde jedenfalls die erste Decimalstelle des Atomengewichts 75,0 unsicher bleiben; aus früheren mit Sorgsalt nach diese Methode angestellten Versuchen wurde das Atomgew. n 76,44, aus neueren zu 75,11 gefunden.

Wendet man kohlensaures Bleioxyd an, so ist es zuen sehrschwierig, die neutrale Verbindung ganz frei von derbasischen zu erhalten und da die neutrale aus kleinen Krystallen besteht, so können diese leicht fremde Beimengungen, besonders Wasser, eingeschlossen enthalten. Nimmt man 16,709 Gramm. und beträgt der Gewichtsverlust 2,750, so ist das Atomgew. der Kohle, da der Sauerstoff des Bleioxvds zu dem der Kohlensäure sich wie 1:2 verhält, 75,0. Eine fremde Beimengung von 0,001 Grm. oder eine Unrichtigkeit im Abwägen, welche bei so großen Mengen hygroskopischer Körper leicht vorkommen kann, würde schon eine Unrichtigkeit in der ersten Decimale veranlassen und die Zahl, um wel-Bleioxyds von der che die Zusammensetzung des Wahrheit abweicht, verursacht eine doppelt so große Unrichtigkeit im Atomgewicht der Kohle. Bei Bestimmung des Gewichtsverlusts tritt wiederum eine Unsicherheiten so dass, wenn dieser 2,750 beträgt und man daraus das Atomgewicht der Kohle zu 75,0 findet, diese Zahl, vorausgesetzt, dass das Atomgewicht des Bleioxyds bis zur dritten Decimalstelle genau bestimmt ist, doch noch mit einem Fehler in der ersten Decimale behaftet sein kann Aus Versuchen, nach dieser Methode angestellt, wurde das Atomgew. der Kohle zu 76,405 gefunden.

Auch bei der Bestimmung des Kohlenstoffatoms durch Glühen von einem Silbersalze, worin Weinsäure, Traubensäure, Aepfelsäure oder Essigsäure enthalten ist, ist es sehr schwer, das Salz vollkommen frei von fremden Beimengungen zu erhalten; und wenn auch der Abwägungsfehler in dem Verhältnis geringeren Einflus hat, in welchem die darin enthaltene Kohlenstoffmenge größer ist als im kohlensauren Salze, so ist dagegen die Bestimmung des Atomgewichts des Silbers dafür von um so größerem Einflus. Das Kohlenstoffatom hat man aus diesen Salzen zu 75,854 gefunden.

Diamant anzuwenden, hat wegen Verbrennung desselben einige Schwierigkeiten in der Ausführung, wodurch die Genauigkeit beeinträchtigt wird, und dann hinterlässt er Asche, die ebenfalls zu bestimmen ist und eine Wägung mehr nothwendig macht, so dass, da für die tibrigen Operationen ein reiner Kohlenwasserstoff dieselben Vortheile gewährt, dieser vorzuziehen ist. Man kann Benzin und Naphtalin anwenden; Naphtalin ist aber vorzuziehen, weil man es leicht in größerer Menge vollkommen rein erhalten kann und der Kochpunkt so weit verschieden von dem des Wassers ist, dass man es vollkommen wasserfrei erhält. Man verbrennt es in dem früher beschriebenen Apparat. Wenn man z. B. 1,6 Grm. davon anwendet, worin 1,5 Kohlenstoff enthalten sind, so kann man auf einer so empfindlichen Wage wägen, dass das Gewicht bis auf 0,00005 Grm. genau zu bestimmen ist. Das Gewicht des Wassers kann man bis auf 0.00025 Grm. bestimmen und da der Wasserstoff nur 1/6 davon beträgt, so ist der Fehler gegen die anderen verschwindend. Naphtalin giebt also ein so genaues Resultat wie reiner Kohlenstoff. Das Gewicht der Kohlensäure kann man auf 0,0005 Grm. genau bestimmen; wenn man daher 5,500 Kohlensäure erhält, worin also 4,000 Sauerstoff enthalten sind, so dass, da die Kohlensäure 2 Atome Sauerstoff enthält, auf 200 Sauerstoff 75,0 Kohlenstoff kommen; so ist diese Bestimmung in der ersten Decimalstelle noch zuverlässig und in der zweiten erst unsicher. Durch Versuche, in der Absicht angestellt, um alle Fehler, wodurch man ein zu niedriges Atomgewicht erhält,

zu vermeiden, gaben nie über 75,2, genaue Versuche sehr nahe 75,0.

Bei den ersten Versuchen fällt auf das Atomgew. der Kohle der ganze Beobachtungsfehler; bei den letzten kann man die geringe Quantität der angewandten Kohle wenigstens 10 Mal genauer bestimmen, als bei den grofsen Mengen, die bei den andern Versuchen angewendet werden müssen, und der Fehler in der Bestimmung der Kohlensäure wird um mehr als \( \frac{1}{3} \) bei der der Kohle vermindert.

Zu den genauesten Bestimmungen gehört die des Atomgewichts des Blei's; genaue Versuche geben ein Resultat, welches zwischen 1295,7 und 1293,2 schwankt, so dass also selbst bei einem Mittel aus mehreren Versuchen die Richtigkeit der ersten Decimalstelle nicht verbürgt werden kann. Ueberhaupt giebt die mittlere Zahl aus Versuchen nur selten eine größere Richtigkeit, wen diese nicht nach verschiedenen Methoden angestellt sind, bei denen der Fehler auf entgegengesetzte Seiten fällt: so muste das Atomgewicht des Kohlenstoffs nach der frühern Bestimmungsmethoden stets zu groß ausfallen.

Beispiele von Berechnung nach diesen Zahlen.

734. EinigeBeispiele von Berechnungen werden den Gebrauch dieser Tabelle am bequemsten zeigen. Schweselsaures Kali zerlegt salpetersaure Baryterde, indem schweselsaure Baryterde und salpetersaures Kali sich bilden. Aus der Tabelle kann man berechnen, wie viel salpetersaure Baryterde man bedarf, um eine bestimmte Menge, z. B. 10 Gramm. schweselsaures Kali, zu zerlegen, und wie viel salpetersaures Kali und schweselsaure Baryterde man erhält.

also: 1091,06: 1832,68:: 10 Grm.: 14,96 Grm. 1091,06: 1264,72:: 10 Grm.: 11,59 Grm. 1191,06: 1458,05:: 10 Grm.: 13,36 Grm.

Ist in einer Auflösung schwefelsaures Kali enthalten, so fällt man sie mit einem Barytsalz; aus dem Gewicht der erhaltenen schwefelsauren Baryterde bestimmt man dann die Menge von Schwefelsäure oder schwefelsaurem Kali. Betrug die schwefelsaure Baryterde z. B. 5 Gramm., so war in der Auflösung 3,74 Gramm. schwefelsaures Kali, worin 1,72 Gramm. Schwefelsäure enthalten ist, denn

1458,05 : 1091,06 :: 5 Grm. : 3,74 Grm. und 1458,05 : 501,17 :: 5 Grm. : 1,72 Grm.

Hat man ein Schwefelmetall mit rauchender Salpetersäure zu einem schwefelsauren Salze oxydirt, und die Auflösung desselben mit einem Barytsalze gefällt, so kann man aus dem erhaltenen schwefelsauren Baryt den Schwefel des Schwefelmetalls berechnen; betrug das Barytsalz z. B. 5 Grm., so war im Schwefelmetall 0,69 Grm. Schwefel enthalten, denn

1458,05 : 201,17 :: 100 : 13,79.

Bei einigen Verbindungen, welche häufig bei Berechnungen angewandt werden, ist es bequemer, die Zusammensetzung derselben in 100 Th. zu benutzen. So findet man leicht durch Rechnung aus der Tabelle, dass in 100 Th. schwefelsaurem Baryt 13,79 Th. Schwefel ent-

halten sind; die erhaltene Menge an schwefelsaurem Baryt braucht man daher zur Schwefelbestimmung nur mit 13.79 zu multipliciren und mit 100 zu dividiren.

#### Die atomistische Theorie.

Theorie, das stimmten Vererklären.

735. Dass die Körper sich nach bestimmten Ver-Gesetz der be-hältnissen vereinigen, ist ein Gesetz, welches sich aus hältnisse zu den Erscheinungen beweisen lässt; den Grund dieses Gesetzes als eine aus Beobachtungen abgeleitete Thatsache aufzufinden, ist bisher noch nicht gelungen. Nach dem jetzigen Zustande unserer Kenntnisse können wir nur eine Ansicht (Theorie Θεωρία), eine Hypothese, darüber aufstellen, die atomistische Theorie nämlich. Es mus diese Hypothese, wie jede andere, je mehr sich die Beobachtungen vermehren, Veränderungen erleiden. Es ist möglich, obgleich höchst unwahrscheinlich, dass sie durch eine ganz andere ersetzt werden muß, doch kann die Geschichte der Wissenschaft kaum irgend ein Gesetz und gewiss keine Theorie anführen, welche die Naturforscher zu so vielen Entdeckungen geführt hat, als diese Hypothese: sie hat den Naturforschern nicht allein bei den Entdeckungen von dem Gesetz der bestimmten Verhältnisse, sondern bei vielen Untersuchungen, welche die wichtigsten Resultate gegeben haben, als Führer gedient.

Es ist eine ausgemachte Thatsache, dass, welche Verbindungen auch hervorgebracht und zersetzt werden mögen, und wie dieses Statt finden mag, von der wägbaren und raumanfüllenden Materie nie etwas verschwindet, und dass kein bisher als unzerlegt angesehener Körper in einen anderen umgeändert wird. Die einfachste Vorstellung, welche wir uns demnach von einer chemischen Verbindung machen, ist, dass der Materie eine Kraft eigenthümlich ist, die chemische Verwandtschaftskraft, vermittelst welcher verschiedenartige Materien sich anziehen und an einander legen. Ueber die Art und Weise, wie dieses geschieht, können wir keine Beobach-

tungen

tungen anstellen, da kein Instrument uns in den Stand setzt, diese verschiedenartigen Materien neben einander liegend zu beobachten; denn die neben einander liegenden Theile derselben sind zu klein, um mit unsern Mikroskopen, mit welchen höchstens noch Körper von Zoll Durchmesser beobachtet werden können, gesehen zu werden.

736. Wenn man ein Pfeifenrohr in Seifenwasser taucht, Theilbarkeit und durch sehr vorsichtiges Blasen ganz dünne Seifenblasen erzeugt, so spielen diese mit Farben. Aus diesen Farben findet man, dass die Entsernung der inneren und äußeren Wand der Blase, wo sie am dünnsten ist, ungefähr 200 ann Zoll beträgt; der Durchmesser eines Theilchen Wassers, welches bei einer weiteren Theilung in Sauerstoff und Wasserstoff zerfallen würde, muss also noch kleiner als 2000000 Zoll sein.

Materie.

737. Welche Mittel wir auch anwenden, so gelingt es Chemische nie, einen zusammengesetzten Körper so zu theilen, dass Verbindungen wir die chemisch mit einander verbundenen Substanzen das Spalten zu trennen im Stande wären; so sind wir, wie weit wir ein Stückchen kohlensaure Kalkerde auch zerspalten mögen, nicht im Stande, Kohlensäure und Kalkerde von einander zu trennen, sondern wir trennen stets kohlensaure Kalkerde von kohlensaurer Kalkerde, und wir können uns leicht vorstellen, dass, wenn wir Alles, was zu trennen ist, getrennt haben, wir einzelne Massen von kohlensaurer Kalkerde erhalten würden: diese Theile nennen wir Atome. Der Ausdruck Atom ist für das, was wir damit bezeichnen wollen, nämlich Theilchen, welche durch mechanische Mittel nicht mehr zu trennen sind (ἄτομος unzerschneidbar, von α und τέμνειν schneiden), passend. Schon der Ausdruck Atome von kohlensaurem Kalk zeigt, dass der Chemiker und Physiker nicht damit das meint, was die älteren Philosophen (vor 1806) darunter verstanden, nämlich unendlich kleine Theile. Es ist gewissermaßen diese Art, die Materie im festen, flüssigen und gasförmigen Zustande sich an ein-

sind durch nicht su trennen.

Atome.

zelnen Stellen angehäuft zu denken, nur eine Uebertragung der Erscheinungen, welche wir bei der Vertheilung der Materie im Weltall beobachten, auf das Verhalten der Materie im Kleinen.

Analogie
swischen der
Vertheilung
der Materie
im Großen
und im
Kleinen.

738. In dem Raum, welcher zu unserm Sonnensystem gehört, hat sich die Materie an einzelnen Stellen angesammelt; die Sonne nämlich, die Planeten und ihre Monde sind diese Punkte: damit können wir ein Stückchen Kalkspath vergleichen, wenn wir es so weit zertheilt hätten, bis wir nicht mehr kohlensaure Kalkerde von kohlensaurer Kalkerde, sondern Kohlensäure von der Kalkerde, und Sauerstoff von der Kohle und dem Calcium trennen würden. Die einzelnen Massen des Sauerstoffs, der Kohle und des Calciums haben wir uns dann auf ähnliche Weise zu denken, wie die Punkte, an welchen die Materie sich in unserm Planetensystem angesammelt hat, und die einzelnen Massen von kohlensaurer Kalkerde, welche einen grösseren Krystall bilden, kann man mit den Gruppen von verschiedenen Sonnensystemen vergleichen. Obgleich dieselben Kräfte, welche die Erscheinungen, die wir bei den Weltkörpern beobachten, auch bei den Erscheinungen, welche die Materie auf unserm Planeten zeigt, thätig sind, so bemerken wir doch außerdem noch eine große Anzahl von Erscheinungen, welche wir entweder besonderen Kräften zuschreiben, die erst anfangen thätig zu werden, wenn die einzelnen Theile der Materie einander sehr genähert sind, oder besonderen Modificationen, welche die allgemeine Anziehungskraft der Materie alsdann erleidet; dahin gehören die chemische Verwandtschaft und die Anziehung auf kleine Entfernungen, wodurch der feste und flüssige Zustand der Körper hervorgebracht wird. Da wir die Theile, woraus wir uns die Körper zusammengesetzt denken, nicht mit unsern Instrumenten wahrnehmen können, so können wir über ihre Größe, ihr Gewicht, ihre Gestalt und ihr Verhalten gegen einander nie direct Beobachtungen anstellen, sondern nur mittelbar darauf geführt werden.

739. Das Gesetz der bestimmten Proportionen er- Atomistische klärt man vermittelst dieser Hypothese durch die An- Theorie, angewandt auf die nahme, dass bei den chemischen Verbindungen sich ein chemischen Atom mit einem, mit zwei u. s. w., oder im Allgemeinen, Verbindungen dass sich die Atome in einfachen Verhältnissen verbinden; eine Annahme, welche bei der Voraussetzung von Atomen, bei den Salzen sich aus dem einfachen Verhältnisse des Sauerstoffs der Basis zum Sauerstoff der Säure als richtig erweisen lässt.

Da wir die Atome nicht sehen können, so muß man bei der Bestimmung, wie viel Atome der verschiedenen Substanzen sich unter einander verbinden, von der Annahme ausgehen, welche uns die einfachste Erklärung der Erscheinungen darbietet. Hat man bei einer Verbindung ein gewisses Verhältnis angenommen, z. B. im Bleioxyd, dass ein Atom Blei mit einem Atom Sauerstoff verbunden ist, so kann man alsdann leicht für den größten Theil der chemischen Verbindungen die Atomenverhältnisse angeben.

740. Als Anhaltpunkte dienen nämlich:

Wie bestimmt man die Atome?

- 1) Die verschiedenen Oxydationsstufen oder über- Anzahl der haupt die Verbindungsstufen. Beim Mangan z. B., mit welchem sich der Sauerstoff so verbindet, dass dessen Menge sich wie 1:11:2:3:31 verhält, gewährt die Annahme, dass die niedrigste Oxydationsstuse aus einem Atom Metall und einem Atom Sauerstoff besteht, die einfachste Hebersicht.
- 2) Aehnliche chemische Eigenschaften bei gleicher Anzahl von Atomen. Die Eigenschaften der verschiedenen Oxydationsstufen des Mangans, wovon die erste eine starke, die zweite eine schwache Basis, und die letzte eine starke Säure ist, zeigen, wie von der Anzahl Atome Sauerstoff die chemischen Eigenschaften abhängig sind. Alle Metalloxyde z. B., welche aus einem Atom Metall und einem Atom Sauerstoff bestehen, sind starke Basen;

Verbindungen dagegen aus einem Atom Metall mit drei Atomen Sauerstoff sind starke Sauren.

- 3) Aus dem Verhältnis des Sauerstoffs der Säure zum Sauerstoff der Basis folgt die Anzahl der Atome Sauerstoff, welche in der Säure enthalten sind.
- 4) Die Gleichheit der Krystallform bei gleicher Anzahl und Anordnung von Atomen.

Ich will nun die Oxydationsstufen des Mangans anführen und mit andern Verbindungen zusammenstellen, um diese Angaben zu unterstützen.

Als Beispiel Mangans.

741. Das Manganoxydul ist eine starke Basis, hat die Oxyda-tionsstufen des gleiche Krystallform in seinen Verbindungen mit dem Kupferoxyd, Nickeloxyd, Kobaltoxyd, Zinkoxyd, Cadmiumoxyd, der Kalkerde und Magnesia, und die Kalkerde wiederum mit der Baryterde, Strontianerde und den Bleioxyd. Nehmen wir im Manganoxydul ein Atom Metall und ein Atom Sauerstoff an, so findet dasselbe Verhältnis auch in diesen anderen Oxyden Statt, und aus dem Verhältniss, in welchem der Sauerstoff in den höheren Oxydationsstufen mit dem Mangan verbunden ist, lässt sich die Anzahl der Atome, welche darin enthalten sind, bestimmen.

Im Manganoxyd und Eisenoxyd sind daher auf zwei Atome Metall drei Atome Sauerstoff verbunden, welches, da die Thonerde mit dem Eisenoxyd dieselbe Krystallform hat, auch in dieser der Fall sein muss.

Das Mangansuperoxyd enthält also auf zwei Atome Sauerstoff ein Atom Metall, wie das Bleisuperoxyd, Bariumsuperoxyd u. s. w.

Die Mangansäure besteht demnach aus einem Atom Metall und drei Atomen Sauerstoff; ihre Salze stimmen mit denen der Schwefelsäure, Selensäure und Chromsäure, sowohl was die Krystallisation, als was die Verhältnisse der Zusammensetzung anbetrifft, überein, und die Anzahl von Atomen in den übrigen Verbindungen des Schwefels. Selens und Chroms kann man daraus bestimmen.

Die Uebermangansäure enthält daher auf zwei Atome Metall sieben Atome Sauerstoff, und ihre Salze haben mit denen der überchlorsauren Salze gleiche Form und gleiches Zusammensetzungsverhältnis; daraus kann man nun auf die Anzahl von Atomen in den Chlorverbindungen schließen. Die Vergleichung der Krystallform sowohl, als das Verhältniss der Zusammensetzung der neutralen Chlor-, Brom-, Jod- und Fluorverbindungen, zeigen, dass in ihnen eine gleiche Anzahl Atome enthalten ist.

Bei zusammengesetzten Verbindungen folgt Anzahl der 742. die Anzahl der Atome aus dem Verhältnisse der Zusammensetzung; ein Atom Metalloxyd ist z. B. in den neutralen schwefelsauren Salzen, deren Basis ein Atom Metall und ein Atom Sauerstoff enthält, mit einem Atom Schwefelsäure, worin drei Atome Sauerstoff enthalten sind, verbunden, und so erklärt man, warum der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure wie 1:3 sich verhält. Im Alaun ist ein Atom schwefelsaures Kali mit einem Atom schwefelsaurer Thonerde verbunden: ein Atom Thonerde enthält aber auf zwei Atome Metall drei Atome Sauerstoff, folglich muss der Sauerstoff der einen Basis sich zum Sauerstoff der andern wie 1:3 verhalten.

Atome in Salzen.

Eben so bestimmt man die Anzahl Atome, in den Kohworaus ein Atom Aether, ein Atom Naphthalin, ein Atom Benzin u. s. w. besteht, aus den neutralen Verbindungen derselben: es verbindet sich 1 Atom Schwefelsäure, Salpetersäure, mit 12 Atomen Kohlenstoff und 12 Atomen Wasserstoff, welche also 1 Atom Benzin ausmachen. In den zusammengesetzten Aetherarten ist 1 Atom Säure mit 1 Atom Sauerstoff, 10 Atomen Wasserstoff und 4 Atomen Kohlenstoff verbunden, welche also 1 Atom Aether bilden: so besteht 1 Atom Holzäther aus 1 Atom Sauerstoff, 6 Atomen Wasserstoff und 2 Atomen Kohlenstoff, 1 Atom Naphtalin aus 20 Atomen Kohlenstoff und 16 Atomen Wasserstoff.

stoffarten.

Atomgewichte.

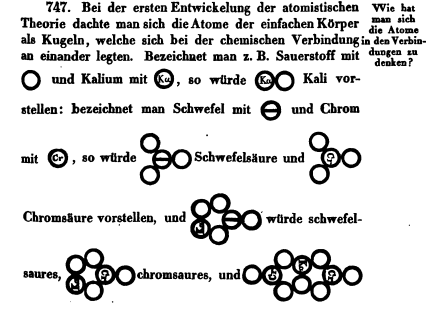
744. Kennt man die Anzahl Atome, aus welchen eine Verbindung besteht, so kann man leicht das Gewichtsverhältniss der Atome bestimmen; es ist in der vorhergehenden Tabelle angeführt, zu der nur zu bemerken ist, dass, wenn eine Sauerstoffverbindung durch Chlorwasserstoffsäure zersetzt wird, zwei Atome Chlor an die Stelle von einem Atom Sauerstoff treten.

Wie verhält der Atome der Gase zum Raum, welchen sie einnehmen?

745. Vergleicht man das Verhältniss, in welchem sich die Anzahl sich die Körper dem Maasse nach verbinden, mit der Anzahl von Atomen, welche man darin annimmt, so enthalten die einfachen gasförmigen Körper, wenn sie denselben Raum einnehmen, gleiche Anzahl Atome; nur der Schwefel und wahrscheinlich der Phosphor, das Arsenik und Ouecksilber machen davon eine Ausnahme, indem der Schwefel dreimal so viel Atome, der Phosphor und das Arsenik doppelt so viel, und das Quecksilber halb so viel Atome enthält. Geht man von dieser Voraussetzung aus, worauf das Verhältniss der Verbindungen des Schwefels und die Krystallform derselben nothwendiger Weise führt, so enthält die gasförmige chemische Verbindung zweier gasförmigen Stoffe entweder eben so viel Atome. oder die Hälfte, oder ein Drittel von der Anzahl von Atomen, welche im gleichen Raum in den einfachen gasförmigen Körpern enthalten sind.

Bilden die einfachen Atome Gruppen?

746. Will man annehmen, dass bei den Gasen in demselben Raum die Anzahl der Atome dieselbe sei, so muss man, was schon bei zusammengesetzten Gasarten Statt findet, Atome, die aus mehreren einfachen bestehen, annehmen. Wenn das Quecksilbergas aus einfachen Atomen besteht, so muss man im Sauerstoff. Wasserstoff und Chlor je 2 Atome zu 1 Atom sich verbunden denken, im Phosphor und Arsenik je 4, im Schwefel je 6 Atome. Verbindet sich & M. Chlor mit & M. Wasserstoff, trennen sich die beiden Atome, und ein einfaches Atom Chlor verbindet sich mit einem einfachen Atom Wasserstoff und bildet 1 Atom Chlorwasserstoff; verbindet sich 1 M. Schwefelgas mit 1 M. Sauerstoffgas zu 1 M. schweflichtsaurem Gas, so verbindet sich von 6 Schwefelatomen ie ein Atom mit den beiden mit einander verbundenen Atomen Sauerstoff zu 1 Atom schweflichtsaurem Gase. Wie weit diese Vorstellungsart zweckmäsig und nothwendig ist, mögen spätere Anwendungen dieser Theorie entscheiden; auf jeden Fall würden wir uns sehr schwer tiber die Anzahl von Atomen in gasförmigen Substanzen entscheiden können, da jede neue Untersuchung eine andere Annahme nöthig macht. Die Bestimmung des specifischen Gewichtes des Zinnobergases, welches darnach in 1 M. desselben 3 M. Ouecksilbergas und 1 M. Schwefelgas enthält, macht es nothwendig, dass wir jedes Quecksilberatom im Quecksilber aus drei zusammengesetzt denken, und folglich die so eben angeführte Anzahl von Atomen im Sauerstoff u. s. w. um's Dreifache vermehren müs-Diese große Complication macht demnach die Annahme, dass in demselben Raum die Anzahl von Atomen verschieden sein kann, für jetzt sehr wahrscheinlich.



saures chromsaures Kali vorstellen. Liegen die Atome an einander, so versteht es sich von selbst, dass bei irgend einer Zusammenziehung, z. B. durch Erkalten, die Atome selbst es sind, welche diese Zusammenziehung erleiden, und bei einer chemischen Verbindung, wenn die Verbindung einen engeren Raum einnimmt, als die Substanzen, woraus sie besteht, dass es die Atome selbst sind, welche sich zusammenziehen.

Diese ältere Vorstellung genügt, um die meisten Erscheinungen zu erklären, und bedarf nur geringerer Modificationen, welche bei der Lehre von der Krystallform der Körper und den Aggregatzuständen aus einander gesetzt werden sollen, damit sie für alle Fälle ausreichend ist: ich will jetzt nur darauf aufmerksam machen, dass, da wir nicht berechtigt sind, die bisher unzerlegten Substanzen als einfache Elemente anzusehen, wir uns dieselbe Vorstellung von ihnen zu machen haben, wie von den zusammengesetzten. Die uns noch unbekannten Elemente selbst können aus Kugeln bestehen; die zusammengesetzten Körper werden als Verbindungen solcher Kugeln eine andere Form zeigen.

Krystallform Atomen su.

748. Da beim Uebergang aus dem flüssigen in den gehört den festen Zustand, wenn die Materie sich leicht bewegen kann, der feste Körper eine bestimmte Form annimmt, welche bestimmte Spaltungsrichtungen hat, die wir, so weit unsere Instrumente es zulassen, in die kleinsten Theile verfolgen können, so sind wir berechtigt, den Atomen der Substanz selbst die Krystallform beizulegen, und daraus folgt nothwendig der Zusammenhang zwischen der Krystallform der Verbindungen und der Anzahl der darin enthaltenen Atome.

Ausscheidung dungen.

749. Bei derjenigen Verbindung, aus welcher ein Theil von Atomen bei Verbin-der Atome sich ausscheidet, z.B. beim Sulphobenzid, bei den Amiden, denken wir uns, dass im erstern Fall 1 Atom Benzin mit 1 Atom Schwefelsäure sich zusammenlegt, und dass da, wo 1 Atom Sauerstoff und 2 Atome Wasserstoff an einander

liegen, eine Ausscheidung Statt findet, während die andern Atome Wasserstoff und Sauerstoff, welche nicht in unmittelbarer Berührung mit einander stehen, sich nicht verbinden können. Eben so verbindet sich Salpetersäure mit Benzin und Naphtalin; verbindet sich aber noch ein zweites Atom Salpetersäure mit dem Naphtalin, so legt sich dieses, wie wir es uns beim sauren chromsauren Kali vorgestellt haben, auf die entgegengesetzte Seite, und es kann alsdann noch 1 Atom Wasser mehr austreten. Je mehr Atome Salpetersäure, Chlor u. s. w. sich an eine solche Kohlenwasserstoffverbindung anlegen, um so größere Quantitäten Wasserstoff können sich ausscheiden, wie dieses am deutlichsten aus dem Verhalten des Chlors zum Naphtalin hervorgeht. Bei den Amiden tritt sogar der Fall ein, dass 6 Atome Wasserstoff des Ammoniaks ausgetreten sind, wie bei der Euchronsäure und dem Hydrobenzamid.

Aus dem Austreten der Wasserstoffatome könnte man schließen, dass in der Atomgruppe eines Kohlenwasserstoffs die Kohlenwasserstoffatome nach innen, die Wasserstoffatome dagegen nach außen lägen; eben so müßten auch die Sauerstoffatome bei den Säuren, z. B. der Salpetersäure, nach außen und die Atome des Radicals nach innen liegen.

#### Chemische Formeln.

750. Um das Verhältniss, in welchem die Substan- Chemische zen sich mit einander verbinden, mit einem Blick zu übersehen, gewähren die chemischen Formeln ein sehr schönes Hülfsmittel. Man bezeichnet jeden einfachen Körper mit dem Ansangsbuchstaben seines lateinischen Namens, z. B. Kohle (Carbo) mit C; fangen mehrere Namen mit demselben Buchstaben an, so setzt man den nächstfolgenden Vocal oder Consonanten hinzu, z. B. für Kupfer Diese Zeichen sind für die einfachen Körper in Cu.

Formeln.

der Tabelle angeführt. Die Verbindung eines Atoms 1 einem anderen giebt man mit dem Additionszeichen z. B. Cu+O bedeutet Kupferoxyd; die mit zwei of mehreren, indem man die entsprechende Zahl vor d Buchstaben setzt, z. B. 2Cu+O, Kupferoxydul. so giebt man die zusammengesetzten Verbindungen (Cu+O)+(S+3O) würde z. B. schwefelsaures Ki feroxyd anzeigen. Da aber die Sauerstoffverbindung sehr häufig vorkommen, so ist es bequemer, statt einen Punkt oberhalb der Verbindung zu setzen; C bezeichnet demnach schwefelsaures Kupferoxyd. demselben Grunde wählt man für den Schwefel ein geneigten Strich oberhalb des Buchstabens; z. B. Na zeigt eine Verbindung von Schwefelnatrium mit Schw felzinn an, in welchem der Schwefel des ersteren z Schwefel des letzteren wie 1:2 sich verhält. Verbindungen von zwei Atomen einer einfachen Substanza einem von einer anderen vorkommen, so bezeichnet man ses bequemer, indem man einen Strich durch den Buchstal macht: H bedeutet zwei Atome Wasserstoff mit eine Atom Sauerstoff verbunden. Bei Salzen, Doppelsali und Schwefelverbindungen kommt häufig der Fall dass man verschiedene Verbindungsstufen anzugeben alsdann bezeichnet man das Verhältniss mit der entspe chenden Zahl, welche man neben die Punkte oder Strid stellt: z. B. K Cr bezeichnet das saure chromsaure K in welchem Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Sie wie 1:6 sich verhält, in welchem also 1 At. Kali, K, ■ 2 At. Chromsäure, 2Cr. verbunden ist; CuS das basis schwefelsaure Kupferoxyd, in welchem der Sauerstoff d Basis zum Sauerstoff der Säure sich wie 3:3 verhalt Welche leichte Uebersicht diese Bezeichnungsweise bietet, kann man z. B. aus der Formel für die Zus mensetzung des Alauns sehen, sie ist KS+AlS+24 dieses Zeichen giebt an, dass die Verbindung ein wasse haltiges Doppelsalz ist, dass der Sauerstoff der Saure i

len Salzen zum Sauerstoff der Basis wie 3:1 sich lält, dass der Sauerstoff des Kali's zum Sauerstoff der m. Basis wie 1:3 und zum Sauerstoff des Waswie 1:24, und ausserdem noch, wie viele Atome einzelnen Verbindungen enthalten. Dieses Beispiel zugleich recht deutlich, wie man durch diese Forsogleich eine leicht aufzufassende und zu übersele Vorstellung von der Zusammensetzung chemischer bindungen erhält, indem man aus der obern Reihe Verhältniss der Sauerstoffmengen ersieht und also einem Blicke die wesentlichsten Verhältnisse überund auffassen kann.

Will man mehrere Atome von einer Säure mit zupengesetztem Radical oder einem Salze oder einer rn complicirten Verbindung angeben, so schliesst die Formel dafür in Klammern ein und setzt die hl der Atome vor diese, z. B. Pb<sup>3</sup>2(4C6H3O). ir man auch Pb32.4C6H3O oder Pb32C4H6O3 aben kann. Besonders ist dies nothwendig, wenn bei Substanzen, die Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerund Stickstoff enthalten, die Zahlen vor die Buchn setzen muss, um Zersetzungen und Zusammenngen leicht übersichtlich zu machen. Statt die Zumensetzung der Säuren in der Formel anzugeben, man auch den Anfangsbuchstaben des lateinischen en der Säuren, also statt 4C6H3O, welche die an n gebundene Essigsäure ist, A, und dann kann man n Pb<sup>3</sup> A<sup>2</sup>.



# Register

## zum ersten Bande.

<b>a.</b>	
Seite	Seite
	Aetherbildung durch
<b>A.</b>	Fluorbor u. Chlorzink - 254
	Aetherbildung durch
Abdampfungsverfahren I, 1. 43. 44	Schwefelsäure I, 1. 255
Acetal 264 Aconitsaure I, 2. 149	— Theorie ders 247
Aconitsaure I, 2. 149	Aethercarbonamid
Acrolein 189	Aetherin 195
Acrolein - 189 Aepfelsäure - 141 - Destillationsproducte ders 143	— u Schwefel 285
- Destillationspro-	Actherkali 237
ducte ders 143	Aetherkamphersäure 223
Aesculinsäure 192	Aetherkohlensäure 210
Aesculinsäure	Aetheroxalsäure 208
— säure	Aetheroxamid 298. 467
Aether 237	Aetherphosphorsäure 211
- Daretellung 238 217	Aetherschwefelkohlen-
- Eigenschaften 237	stoffsäure 235
— u. Chlor 293	Aetherschwefelsäure 210
Aether, aconitsaurer 217	Aetherschwefelwasser-
- Eigenschaften - 237 - u. Chlor - 293 Aether, aconitsaurer - 217 - ipfelsaurer - 218	stoffsäure 228
- ameisensaurer 216	Aethertraubensäure 219
— — u. Chlor 298	Aetherweinsänre 218
— anissalpetersaurer 222	Aethionsäure 233
- benzoësalpetersaurer - 221	Aldehyd, Darstellung - 260
- brenzschleimsaurer -222, 223	- Eigenschaften 262
- citraconsaurer 217	— -Harz, 265
- citronensaurer 217	Säure 264
- cuminsaurer 385	Săure 264 - e, zwei isomerische - 263
- fettsaurer 225	Alkohol 202
- hippursaurer 220	- u. Brom, Chlor,
- itaconsaurer 217	Jod 286
- kamphersaurer 224	- Temperatur beim
u. Chlor 299	Verbrennen dess 497
- kohlensaurer 209	Ameisensäure, Bildung - 279
- korksaurer 225	- I, 2. 137
- picrinsalpetersaur 222	- Darstellung I, 1. 279
	— — I. 2. 138
- schleimsaurer 222 - zimmtsalpetersaur 222 - zimmtsapper	- Eigenschaften - 139
- simmtsaurer 222	Amide I, 1.465.606
Aetherarten 205	Amilen 308
200	,

		Seite	Baumöl Bensamid Benshydramid Bensil	Seite
Ammoniak, Darstellung			Baumöl	1,2. 189
des gasformigen	1. 1.	97	Benzamid	I. 1. 166
- Darstell. des tropf-			Benzhydramid	- 170
bar-flüssigen	_	99	Benzil	- 172
- Darstell. der Lö-			- Sinre	- 172
Darstell. der Lösung im Wasser.      Zusammensetsung.      u. Bittermandelöl.      u. Jod.  Amygdalin	_	100	Rengin	- 148
Zacommencateunt	_	100	Benefit	- 175
— Zusammensetzung .	•	170	— u. prom	- 113
- u. Dittermanderor	-	100	u, Chior	- 113
u. Joa	-	102	Voniensante (Den-	AEC
Amygdalın	-	175	roesaure)	- 100
Säure	-	177	- Schweielsaure .	- 104
Amyguatin		320	Bensoëäther	- 220
Analyse (organische)	-127 —	-144	Bensoësäure	- 150
Anilin	-	394		1,2. 193
Anisõl	-	396	Benzoësalpetersäure	I, 1. 159
- Verhalten zu Chlor-			Bensoëschwefelsäure	- 157
u. Chlorwasserst	-	397	Bensoin	- 171
- Verhalten su rau-			Benzoinamid	- 172
chender Salpeters.	-	400	Bensovl (Brom-)	- 165
Anisoin		397	- (Chlor-)	- 165
Anisoïn	_	400	- (Cyana)	- 166
A miss Emma	_	307		- 165
D	_	300	(Sal-rafal-)	165
Chlan	-	300	Personanal	198
— Chior	-	200	Dergamouoi	- 440
Anusaipetersaure	-	990	Derguarg	- 920
Brom	-	223	Bernsteinather	- 222 T O 400
- Brom	-	399	Bensoāschwefelsäure Bensoīn.  Bensoīnamid Bensoyl (Brom-)  — (Chlor-)  — (Cyan-)  — (Jod-)  — (Schwefel-) Bergamottöl Bergstalg Bernsteinsäther Bernsteinsäure Bernsteinschwefelsäure	1,2. 184
	-	118	Bernsteinschwefelsäure	- 184
Ansünden und Auslö-			Bibensamid (Bensimid)	1,1 167
schen, das	-499	505	Bimellithamid	- 476
			Binitronaphtalid	- 405
Apoglucinsaure	-	344	Biphtalamid	- 411
Asche des Holzes	-	515	Bisuccinamid	- 478
Asparamid	-	479	Bittermandelöl	- 161
Säure	-	479	Ameisensäure	
Aspirator	_	494	(Mandela.)	- 163
Atmosphäre, Gew. der	-	489	- Schwefelsäure	- 163
Atom (Definition)	-17	599	Blaschale	- 549
Aprelainenoi Apoglucinsaure Asche des Holzes Asparamid			Rlamainre	1 2 227
in chem Verb	-R∩1	603	Rleichen	- 50
in chem. Verb — Ausscheidung der – — Gruppirung der —	-001.	EUE	Rleichfässiskeiten	- 06
- Ausscheidung der -	COA	COL	Deleteren	- 50 401
- Gruppirung der -	-004	14.00	Don (Vonbournes and	- 131
— Umsetzung der — — Verhältniss der —			Dor (vorkommen und	7 4 449
— vernatiniss der —		*0*	Darstellung)	1, 1. 113
sum volumen .	-	262	Chior	- 114
Atomgewichte	592	004		- 115
Verhältniss der — sum Volumen	-	593	Schwefel	- 114
Azobenzoyl	-	171	Borduorwasserstoffsäure	1,2. 234
В.			Borneen	1, 1. 381
D.			Bernsteinsaure Bernsteinsaure Bernsteinschwefelsäure Bibenzamid (Bensimid) Bimellithamid Binitronaphtalid Biphtalamid Bisuccinamid Bittermandelöl	- 382
Backkohle	Ι, 1.	519	- flüssiger	- 382
Baldrianöl	-	381	Borneol	- 382
Baldriansäure	-	382	Borsaure	I, 2. 107
Basis, Definition	-14.	581	Braunstein, s. Mangansun	eroxyd.
•		- •	- ,	

Seite j	Seite
Braunstein, Darstellung	Campholon
des Sauerstoffs aus	Campholsaure 379
dems 1, 1. 6.9	Camphron 380
Brenzapfelsaure 529 Brenzapfelsaure I, 2. 143	Caprinsaure I, 2. 188
Brenzäpfelsäure I, 2. 143	Caprousaure 188
Brenzaconitsaure 150	Caramel 337
Brenzcatechusäure 181 Brenzchinasäure 168	Carbobenzid 154
Brenzchinasaure 168	Carbylsulphat 233
Brenscitronenäther I, 1. 217	Carragheen s. Pflanzenschleim.
Brenzgallussäure I, 2. 176	Garragheen s. Pflanzenschleim.         Gatechugerbsäure
Brenzmekonsäure 165	Catechusaure 180
Brenzschleimäther I, 1. 300	Cedernol I. 1. 387
Brenzachleimsäure - 358	Cedren 388
Brenztraubensäure I, 2. 160	Ceten 315
Brensweinäther I, 1. 219	Chelidonsäure I, 2. 193
	Chinagerbsäure 179
Brom I, 1. 89	Chinaroth 179
Bromätherid 284	Chinasaure 166
Bromätherin 283	Chinoyl 167
Bromäthyl 227	Chlor, Darstellung des
Bromal 290	gasförmigen I, 1. 75  — Desinficirung durch - 80
Bromanisol 397	- Desinficirung durch - 80
Brombenzid 175	- Eigenschaften 74
Brombensin 175	- Entfärbung durch 80
Brom   1, 2, 139	- u. Phosphor 84
Brombenzoyl 165	— u. Schwefel 81
Bromcyan 456	- u. Selen 84
Bromcyan 456 Bromhydrat 90	- Desinficirung durch - 80 - Eigenschaften 74 - Entfärbung durch 80 - u. Phosphor 84 - u. Schwefel 81 - u. Selen 84 - u. Wasser 88 - u. Wasserstoffgas 79 Chlorätheral 293 Chlorätherid (Chloraldehyden) 282 Chlorätherin 281 Chloral 286 hydrat 289 Chlorātheroxalsāure 297 Chlorāthyl s. Salsāther.
Brombieset	— u. Wasserstoffgas 79
Bromoform (Bromformyl) - 291	Chloratheral 293
Bromphenoleäure (Brom-	Chloratherid (Chloral-
phenissaure) 392	dehyden) 282
Bromsäure , I, 2, 102	Chloratherin 281
Bromwasserstoffäther, s.	Chloral 288
Bromäthyl.	hydrat 289
Bromwasserstoffsäure 212	Chlorätheroxalsäure 297
Buttersäure 188	Chloräthyl s. Salzäther.
	Chlorbensid 174
	Chlorbensin 173
<b>C</b> .	Chloratheroxalsaure   297   Chlorathyl s. Salzather   174   Chlorbensid   175   17
	Chlorbor 114
Caincasture I, 2. 192	Chlorcyan, festes 455
Camphen, Bromwasser-	— flüssiges , 455
stoff I, 1. 422	— gastörmiges 454
— Chlor 423 — Chlorwasserstoff 422	Chloressigsaure -301 1, 2. 137
- Uniorwasserstott 422	Chlorindoptensaure I, 1. 392
Campher376.378	- gechiorte 392
- Borneo-, Sumatra 382	Chi-lelines and the con-
— nidung aus Bai-	Chlorkohlenoxydalkoholid - 293
Griandi, Saibeldi 355	Chlorkohlenoxydhols-
Complementaries 204	Chlomballaman Desi
Camphilan 402	Calurachienston, Drei-
- Bildung aus Baldrianol, Salbeiol - 383  Camphersäure - 381  Campherschwefelsäure - 381  Campholen - 379	alkobolid . , 305 Chlorkohlenstoff, Drei- fach297.443 — Einfach 445
Cambuoica 919	- Eibiach 443

Scite	Seiie
Chlorkohlenstoff, Vier-	Cyanilsäure
fach I, 1. 445  — Zweifach 444  Chlomobalinian	Cyansaure 459
— Zweifach 444	Cyansäure       - 459         — wasserhaltige       - 461         Cyanursäure       - 463         — unlösliche       - 473         Cyanwasserstoffäther       - 232         — u. Chlor       - 295         Cyanwasserstoffsäure       1, 2, 227         — u. Cyanmetalle       - 236         Cylindergebläse       I, 1. 550         Cymen       - 377         Cymenschwefelsäure       - 377
Chlornaphtalinsäure 412	Cyanursäure 463
Chloroenanthsäure 300	— unlösliche 473
Chloroform (Chloroform)  - u. Chlor - 300  Chloroform (Chloroform)  - u. Chlor - 303  Chloroform - 303	Cyanwasserstoffäther 232
formyl) 291	— u. Chlor 295
u. Chlor 303	Cyanwasserstoffsäure . 1, 2, 227
Chlorphenessäure 392	- u. Cyanmetalle 236
Chlorphenissäure 391	Cylindergebläse I, 1. 550
Chlorphenolsäure 391	Cymen
Chlorsaure	Cymenschwefelsäure . – 377
Chlorphenessäure - 392 Chlorphenissäure - 391 Chlorphenolsäure - 391 Chlorsäure . 1, 2, 91 Chlorstickstoff . 1, 1, 106	
Chlorvaleriansäure, erste - 314 - sweite 314 Chlorwasserstoffsäure I, 2. 203	D.
sweite 314	<b></b>
Chlorwasserstoffsäure . 1, 2, 203	Dämpfe (spec. Gewicht
- Darstellung206.209	ders.) I, 1. 34 Delphinsäure I, 2. 188
— m Fabriken 211	Delphinsaure 1, 2. 188
- Verunreinigung der - 211	Destillation (Definition) - 56
Chlorwasserstoffessig-	Detonationen chemischer
— Darstellang206.209 — — in Fabriken 211 — Verunreinigung der - 211 Chlorwasserstoffessig- äther (Mesitylchlorid) I, 1. 322	Verbindungen 22
Chlorwasserstoffwall-	Diamont Financholon 445
Character 310	Detonationen chemischer Verbindungen 22 Dextrin332.367 Diamant, Eigenschaften - 115 — Verbrennen dess , - 121
Cincomorn 449	— verbrennen dess. , - 121
Citrosporimo 1 0 450	Diastase
Citaconsaure	Dinte 1, 2, 1/2 Trimidimi 470
- n Chlorensesentoff I 4 427	Docht den 1 1 500
Chlorwasserstoffwall- rathäther	Diamant, Eigenschaften   - 115   - Verbrennen dess   - 121   Diastase   - 343   Dinte   1,2 172   Dividivi   - 178   Docht, der   - 1,1 508   Doppelsalz, Definition   - 581   Dumasin   - 321
Cita onensanie , tramen-	Dumasin - 301
- Darstellnng - 146	
- Eigenschaften 147	E.
dung     I, 2. 149       — Darstellung     - 146       — Eigenschaften     - 147       — Zussammensetzung     - 148       Coaks     I, 1. 117. 520       Goccogninsäure     I, 2. 192       Colophen     I, 1. 424       Contact     - 25. 48. 260       Contactsubstanzen     - 559 ff. 572       574     574       Copaivaharz     - 430       Copaivabal     - 428       Cubebenől     - 428       Cumarin     - 395       — u. Antimonsuper-	Æ,
Coaks I. 1. 117. 520	Eis, Krystallform dess. I, 1. 42
Goccogninsaure I. 2. 192	Elayl : - 281
Colophen I, 1, 424	Elemiöl 429
Contact25.48 260	Ellagsäure I, 2. 177
Contactsubstanzen : -559 ff. 572	Emulsin s. Synaptas.
574	Equisetsăure 143
Copaivaharz 430	Esdragonöl 1, 1. 400
Copaivaöl 428	Esdragonsäure 401
Cubebenől 428	Essig, Prüfung dess 1, 2. 136
Cumarin 395	Essigäther I, 1. 215
u. Antimonsuper- chlorid 396	— u. Chlor 298
chlorid 396	Essigatherschwefelsaure - 322
Cumarsaure 395 Cumin 383	Essigalkohol 320
Cumin	- Darstellung 321
Cummol377.384	Eis, Krystallform dess. I, 1. 42 Elayl
- Brom-, Chlor 385	Essiggeist s. Essigalkohol.
Cuminsaure - 384	Essigsaure, Bildung 256
Cuminschweielsaure 383	1,2.129.131
Constitution 100	Essignate, Darstellung -132, 134
Cranbanani 402	Essigsäure, Darstellung -132, 134  — Eigenschaften 135  — Prüfung 136
Cumins 383 Cuminol - 377.384 - Brom-, Chlor 385 Cuminsäure - 384 Cuminschwefelsäure - 383 Cyan - 451 Cyanäther - 462 Cyanbenzoyl - 166	- Fruitung 130

	Seite
Seite	
Essignaure u. Chlor I. 1. 301 Euchronsaure476.607 Eudiometer 481.482 Eupion	Gasbehälter, Beschrei- bung dess 1.1.7.10
Euchronsaure470.007	Washaman wandema - 10
Eurion A27	- für Lenchteas -525 ff
Euplon	Gehläse - 548
	- Wirkung dess 554
F.	Geblőscofen 546
	- für Leuchtgas - 525 ff. Gebläse 548 - VVirkung dess 554 Geblöseofen 546 Gerbsäuren allg. Eigen-
Federharz, s. Kautschuck.	
Fenchelöl I,1. 396.400	Vorkommen169.178
Fertiaure 1, 2. 109	Vorkommen169.178  — der Tannen und
Fettsäure I, 2. 189 Feuerzeug I, 1. 503 Firmils I. 2. 189	Fichten 182
Flamme	Gewicht, spec. der Dam-
— das Licht einer 498	pfe I, 1. 34  — spec. der Gasarten - 32
Flammenofen 544	— spec. der Gasarten - 32 Glucinsaure 344
Fluor 93	Glucinsaure 344 Glühlampe, die 264
Fluorbor115, I, 2. 234	Charain Dentalling in
Fluorkiesel112 231	Glycerin, Darstellung u.
Fluorwasserstoffsäure . I, 2. 207	Salverefeleinze 325
Flusspathsäure s. Fluor-	Glycerin, Darstellung u.  Eigenschaften
wasserstoffsäure.	Grubeness
Formeln, chemische . I, 1.17.607	Gummi
Formomethylal 218	Gummi 332  — Erkennung dess.
Formomethylal 218 Fruchtsucker 338  — Erkennung durch	durch Reagentien . 367
Reagentien 367 Fumaramid 479	durch Reagentien
Reagentien	_
F	
	н.
	Warmonias shamiasha I 1 23
Fumaramid	Warmonias shamiasha I 1 23
Fumarsäure	Harmonica, chemische . I, 1. 23 Harnstoff
Fumarsäure	Harmonica, chemische . I, 1. 23 Harnstoff
Fumarsäure	Harmonica, chemische . I, 1. 23 Harnstoff
Fumarsäure	Harmonica, chemische . I, 1. 23 Harnstoff
Fumarsäure	Harmonica, chemische . I, 1. 23 Harnstoff
Fumarsäure	Harmonica, chemische . I, 1. 23 Harnstoff
Fumarsäure	Harmonica, chemische . I, 1. 23  Harnstoff
Fumarsäure	Harmonica, chemische . I, 1. 23  Harnstoff
Fumarsäure	Harmonica, chemische . I, 1. 23  Harnstoff
Fumarsäure I, 2. 144 Fuseläther, essigsaurer I, 1. 310 — chlorwasserstoffs. — 311 Fuselätherin . — 308 Fuselätherschwefelsäure Fulelaldebyd — 314 Fuselalkohol (Fuselöl) — 309 — u. Chlor — 311  Gährung I, 1. 368 Galeerenofen I, 2. 12 Galluagerbašure . — 169 — Darstellung . — 170 — Eigenschaften . — 171 — Zusammensetzung . — 172 Gallussäure . — 173. 176 Gas, Definition . I, 1. 4	Harmonica, chemische . I, 1. 23  Harnstoff
Fumarsäure I, 2. 144 Fuseläther, essigsaurer I, 1. 310 — chlorwasserstoffs. — 311 Fuselätherin	Harmonica, chemische . I, 1. 23  Harnstoff
Fumarsäure I, 2. 144 Fuseläther, essigsaurer I, 1. 310 — chlorwasserstoffs. — 311 Fuselätherin	Harmonica, chemische . I, 1. 23  Harnstoff
Fumarsäure I, 2. 144 Fuseläther, essigsaurer I, 1. 310 — chlorwasserstoffs. — 311 Fuselätherin	Harmonica, chemische . I, 1. 23  Harnstoff
Fumarsäure I, 2. 144 Fuseläther, essignaurer I, 1. 310 — chlorwasserstoffs. — 311 Fuselätherin	Harmonica, chemische . I, 1. 23  Harnstoff
Fumarsäure	Harmonica, chemische . I, 1. 23 Harnstoff

Seite	Seite
Holzäther, cyanwasser-	Joditherid I, 1. 284
stoffsaurer I, 1. 274	Jodatherin 284
-, essignaurer 271	Jodathyl 227
- u. Chlor 304	Joděthyl 227 Judbensoyl 165
-, u. Chlor 304 -, fluorwasserstoff	Jodcyan 457
saurer 273	Judbensoyl
- iodwasserstoffsau-	Jodsäure
rer 273	Jodwasserstoffäther, s.
-, korksaurer 272	Jodathyl.
—, oxalsaurer 270	Jodwasserstoffsäure . 1, 2, 213
, salpetersaurer 270	Isäthionsäure I, 1. 234
—, schleimsaurer 272	Jodwasserstoffsäure . 1, 2, 213 Isäthionsäure I, 1, 234 Itaconsäure I, 2, 150
-, schwefelsaurer - 268	•
-, schwefelwasserstoff-	K.
saurer 274	•
-, - u. Chlor 304	Katalysis, katalyt. Kraft I, 1. 575
-, der fettigen Säuren - 272	Kautschin 442 Kautschuck 439
Holsätherin 265	Kautschuck 439
Holzātberkoblensäure 270	- Destillationsproducte
Holzätheroxamid 467	dess 441
Holzätherschwefelsäure - 269	Kautschuckröhren, An-
Holzätherschweselkohlen-	fertigung ders 3
stoffsäure 274	W:C- 244
Holsätherschwefelwas-	Kiesel, Darstellung 108
serstoffsäure 274	Kiesel, Darstellung 108 Eigenschaften 110 Vorkommen 108 u. Brom 111 u. Chlor 112 u. Fluor 112 u. Schwefel 111 Kieselfluorwasserstoff-
Holsäthertraubensäure 271	- Vorkommen 108
	— u. Brom 111
Holzätherweinsäure . 271  Holzalkohol (Holzgeist) - 266  — Verbindungen dess 267  — u. Chlor 302  Holsfaurr 220	— u. Chlor 112
- Verbindungen dess 267	— u, Fluor 112
— u. Chlor 302	— u. Schwefel 111
	Kieselfluorwasserstoff-
Holzisāthionsāure 274	saure 1, 2, 231
Honigstein I. 2. 124	Kieselsäure 104
Honigeteineäure a Mal-	Kinogerbsäure 181
lithsäure.	Kleesäure 118
lithsäure.       I, 1. 355         Humin I, 1. 355         Huminsäure 355         Hydrat I, 2. 4         Hydrobenzamid . I, 1. 170. 607	l Kleister I 1 379
Huminsäure 355	Knallgas, Entzündung desselben 24.503.505
Hydrat 1, 2. 4	desselben 24.503.505
Hydrobenzamid I, 1. 170.607	Analisaure 456
•	Königswasser I, 2. 212
•	Körper. einfache (unzer-
_ I.	legte) Aufzählung ders. I, 1. 1
Japonsäure I, 2. 181 Idrialin I, 1. 420 Indigsäure, Bildung aus	Körper einfache (unser-
Idrialin 1, 1. 420	legte) Definition der I,1. 4
Indigsäure, Bildung aus	legte) Definition der 1,1. 4 Kohle, Absorptionsver-
Spirovisaure 1, 1. 594	mögen ders 119
Inulia 334, 341	— Löslichkeit ders, in
- Erkennung dess.	Gusseisen 11
durch Researtion 267	- Verbrennen dera im
Jod, Eigenschaften 90	Sauerstoff 120
— u. Chlor 92	Kohlenoxydgas I, 2, 115, 127
Jod, Eigenschaften 90  - u. Chlor 92  u. Phosphor 92  - u. Schwefel 91  - u. Stickstoff 108	Sauerstoff 120 Kohlenoxydgas . I,2.115.127 — u. Chlor 117
- u. Schwefel 91	Kohlensäure, Darstellung der gasförmigen 110
- u. Stickstoff 108	der gasförmigen 110
·	·

Seite	Beite
Kohlensäure, Darstellung	Mangan, Oxydationsstufen
der flüssigen I, 2. 112	dess I,1. 16
- Eigenschaften114.115	Mannit 348
- Zusammensetsung . I, 1. 122	Margaron 319
Kohlenstickstoffsäure . I, 2. 195	Materie, Theilbarkeit ders 599
Kohlenstoff, Bestimmung	- Vertheilung ders. im
des Atomgewichts . I, 1. 593	Raum 600
- Eigenschaften 117	Mechloinsaure I, 2. 192
- reinster, Krystallform - 115	Meiler I, 1. 115
Kohlenstoffgas, spec. Gew 122	Mekonsäure 1,2. 162
Kohlenwasserstoffarten - 201	— Zusammensetsung 164  Melangallussäure , 177  Melansäure
Komensaure I,2. 164	Melangallussäure, 177
Korksäure 185	Melansaure 1,1. 188
Kramersäure 192	Mellithsäure 1,2. 124
Krokonsäure	Mellon I,1. 454
Arystall, Definition 1,1. 53	Menthen 386 Mercaptan 230
Krystallform, in Beaug	Mercaptan 230
auf Atome 606	Mercaptan
Krystallisiren gasförmi-	Mesiten
ger Körper 52	Mesnyichlorid 522
Kümmelöl 429	Meantylen 520
— Römisch 377	Meantyloxyd 525
	Michael 400
L.	Marallandina 105
Lactucasaure I, 2. 192 Lampen mit Spiritugas I, 1. 136	Metapectinsaure I, 1. 351
Lampen mit Spiritusgas I, 1. 136	Methol 277 Methylal 280
Leuchtgas aus Šteinkoh- len 523	Methylal - 280 Methylen s. Holsätherin. Milcheäure - 345
len 523   	Milcheaure 345
Licht, Flamme desselben - 510	— sublimirte 347
	Solon den 249
- Stärke dess., Methode sie zu bestimmen 537	— Salze der 348 Milchsucker341. 345
	P-t-course durch
Lichtmenge, Verhältniss zu den Kosten bei	Erkennung durch Reagentien 367
versch, Leuchtmaterial - 539	Moorefire 224
	Moosstärke 334 Muffelöfen 542
Löthrohr 543 Luft atmosph., Beimen-	president Oth
gungen , - 491	
gungen , - 491 - Geschwindigkeit der	
warmen 530	N.
- Geschwindigkeit der	Naphta I.1. 434
aus einem Gebläse	Naphtalidbromid 407
strömenden 555	
- Zusammensetsung	Naphtalidchlorid 404
ders 481	Naphtalidchlorür 404
Luftballon 27	Naphtalidhyperchlorür - 405
	Naphtalidhyperchlorid 406
Lustgas I,2. 27	Naphtalidsesquichlorid 405
	Naphthalin 401
	_ u. Chlor 403
M.	Naphtalidchlorid
<b>▲▼馬</b> •	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Maleinsäure I.2. 143	Naphthalin u. Schwefel-
	Naphthalin u. Schwefel-

	Seite	Seite
Naphtalinchlorid	- 404	
Naphtalinchlorür	- 400	Peruvin
Naphtalinsäure	- 410	Petroleum 434
Naphtalinschwefelsäure.	- 415	Petroleum 434 Pfeffermünzöl 336
Naphtalinunterschwefel-		Pfefferöl 429
saure	- 415	Pflanzenschleim 352
Nigrinsäure	- 210	Phenol389.394
Nitranisid	- 400	Phenolsalpetersaure 392
Nitrobenzid	- 151	Phenolschwefelsäure 391
Nitronaphtalesinsäure	- 410	Phosphor, Anwendung
Nitronaphtalid	- 407	des —
Nitrophenessäure	- 392 - 411	- Eigenschaften dess63.61
Nitrophtalinsäure Nitrosalicid	- 188	— Gewinnung dess 66 — u. Jodwasserstoff . I,2. 215
Nitroschwefelsäure	1,2. 25	— u. Schwefel I,1. 73
turioscu w cicibaute	s, 20. 20	- u. Stickstoff 105
		- Wasserstofigas 70
		Phosphorchlorid und
0.		-chlorür 85
Oele flüchtige, Gewin-		Phosphorichte Säure . I.2. 80
nungsart	l, 1. 421	Phosphoroxyd84.87 Phosphorsäure 71
Oelgas	- 528	Phosphorsaure 71
— Kohlenwasserstoffe		Darstellung aus Phos-
desselben	- 317	phor 71
Oellampen mit doppel-		— _ aus den Knochen - 14
tem Luftsug	- 535	- Hydrate ders
Ochüla	- 325	- die drei isomeri-
Oenanthäther	- 224	schen Verbindungen
- u. Chlor Orangenöl	- 300 - <b>42</b> 6. <b>427</b>	ders
Openieshe Verbinden	-420.421	Photometer I,1. 538
gen, Analyse ders	- 125	Phtalinsäure 410
- Hypothese über ihre	- 120	Pikrinsalpetersäure I, 1. 393. I, 2. 195
Zusammensetzung .	- 191 f.	- Bildung aus Cumarin I, 1. 396
Oxaläther	- 207	- Bildung aus Indigo - 394
— u. Chlor	- 297	- Bildung aus Indigo - 394 Platinfeuerzeug 503
Oxalsäure, Darstellung		Polarisationsapparat 30
ders	I, 2. 118	- Anwendung dess 35
- Destillationspro-		- Beschreibung dess 360
ducte ders	- 120	Proportionen, Gesets
— Hydrate ders	- 119	der bestimmten 581
- Vorkommen ders.	- 121	Pseudoessigsäure I,2 162
Oxamethan	I, 1. 467	Pyren
Oxamid	- 466 - 468	Paramenhadia A7
Oxyde		Paranaputann
Olyue	-14.10	— u Salnetersāure - M8
		a. carposcionario sa
<b>T</b>		
P.		Ω.
Paracyan	1,1. 453	
Paracyan Parafin Paramids. Bimelithamid.	- 436	Quarz 1,2 105 Quecksilberoxyd, Zerse-
Paramids. Bimelisthamid.	040	Quecksilberoxyd, Zerse-
Pectin	- 349	tsung dess l,1. 2

	Sait	Seite
Onesheilberound 7-	Salt	
Quecksilberoxyd, Zu- sammensetzung dess.	I,1. 4	Salpetrichte Säure, schwefelsaure 1,2.39.46
Ominimus il	- 438	Zusammensets.ders 30
Quirinusöl	- 352	Salzäther, leichter 1,1. 227
Saute menion :	- 002	Salze, Definition ders 581
R.		- Zusammensetz ders589.591
16.		Salzsäure I,2. 203
Reduction der Metall-		Sandkohle I,1. 518
oxyde durch Wasser-		Sauerstoffgas, Darstellung
stoffgas	I, 1. 36	dess. aus Quecksil-
stoffgas		beroxyd 2
stoffsuperoxyd	- 49	im Großen aus
Regulator, trockner	- 553	Braunstein 6. 9
Wasser	- 553	— chem. Eigenschaften
Rhodizonsäure Rohrzucker	1,2. 122	dess 11
Rohrsucker	I, 1. 335	- physic. Eigenschaf-
- Atomgewicht dess.	- 359	ten dess 5
— -Baryt	- 336	- Verbindung dess. mit
Bleioxya	- 336 - 335	mit einfach Körpern - 14
— - Chlornatrium — Erkennung durch	- 333	— Verbrennungspro-
Resention	- 367	cesse in dem — 12 Scheidewasser 1,2. 17
Reagentien Römisch-Kümmelöl		Scheidewasser 1,2. 17 Schleimsäure I,1. 357
Rösten, Oefen zum	- 540	Schwammsäure I, 2. 192
Robinsaure		Schwefel, Destillation
Indiana.	-, 101	dess I,1. 55
·		- Dimorphie dess52-54
S.		- Eigenschaften dess 49
Sadebaumöl	I, 1. 429	— Gewinnung dess 60
Säuren, Definition	·- 14.581	— präcipitirter 58
— diluirte	1,2. 196	— u. Benzoyl 166
- organische	- 3	— u. Chlor 82
— Sättigungscapacität	` _	- u. Stickstoff. , - 104
ders	. 3	Schweieläthyl, Einfach 228
- Sauerstoff	- 2	— Zweifach 228
- mit einfachem	0 5	— schweflichtsaures 231
Radical	- 2.5	— -Schwefelsäure,
ges. Radical .	- 129	Zweifach 231 - u. Chlor 297
- Wasserstoff	- 202	- u. Chlor 297 Schwefelblumen, Dar-
Salep s. Pflanzenschleim.	- 202	stellung im Gr 1,2. 57
Salicylsaure s. Spiroyls.		Schwefelcyanwasserstoff-
Salpeteräther	I, 1. 213	
Salpetersäure, Anwen-		säure 237 Schwefelessigsäure 137
dung ders	1,2. 17	Schwefelkohlenstoff . I. 1. 446
- Darstellung ders	-8. 10 f.	— u. Chlor450.1,2.237
— — in Fabriken .	-12.15	Schwefelsäure, concen-
- Eigenschaften dera.	- 6f.	trirte 44
- rauchende (salpe-	•	— Darstellung 36
trichtsaure)	- 21	- destillirte 45
- Verunreinigung ders.	- 16	— englische 33
Salpetrichte Säure Salze ders.	- 29	— — Darstellung im
- Salze ders	- 17 - 19	Kleiner 37
- Daire dels	- 19	im Großen 40

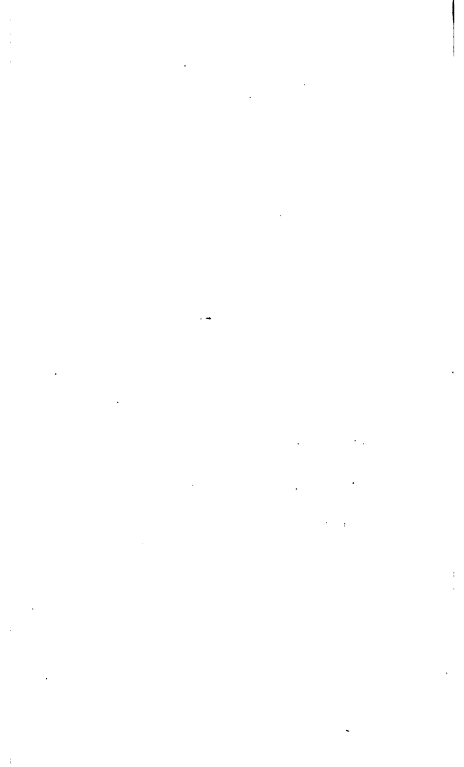
Seite	Seite
chwefelsäure, englische,	Spirāasāure, Brom-,
Darstell. aus Schwe-	Chlor- und Jod I,1. 187
fel u. Salpeter 40	— u. Salpetersäure 389
— — aus Schwefel-	Spiritus muriatico-aethe-
kiesen . , - 43 — Hydrate der — 32	reus 290
— Hydrate der — 32 — Kochpunkt der was-	Spiritus mitrico-aethereus - 215 Spiritus lampen mit dop-
serhaltigen 35	neltem Luftrue - 539
- Nordhäuser 31	peltem Luftsug 532 Spiroylsäure 186. 394 f.
— rauchende 32	Stärke
- spec. Gew. der was-	Stärke 328 Stärkesucker 339
serbaltigen : - 34	— -Chlornatrium 342
- wasserfreie 31	- Erkennung durch
- Zersetsung derselb.	Reagentien 367
durch Metalle und	Stearon 319
organ. Verbindung 47	Steinkohle, Destillation
Schwefelsäurekammern I, 2. 40. 46	ders 518 Steinöl 434
Schwefelsalse . I, 1.60. I, 2.200	Sternanisõl
Schwefelwasserstoff-	Sternanisöl
ather s. Schwefeläthyl.	Stickstoff, Darstellung 93 - Eigenschaften 95
Schwefelwasserstoffsäure I, 2. 220	— u. Chlor 106
— u. Cyan 242 — -hydrat 223	
— -hydrat 223   — tropfbar-flüssige 225	— u. Phosphor 105 — u. Sauerstoff 95
- u.Schwefelkohlenstoff - 237	- u. Sauerstoff 95
Schwefelwasserstoff-	— u. Schwefel 104
schwefelätherin I,1. 285	Stickstoffbensid 152
Schweflichte Säure, Bil-	Stickstoffgehalt einer or-
dung ders I, 2. 48	gan. Verbindung, Be-
	stimmung dess 143 Stickstoffoxyd I, 2. 22. 38
- Darstellung der flüs-	Stickstoffoxyd 1, 2.22.38
sigen 49	Stickstoffoxyd, Verbind.
der wisserigen	dess. mit Salsen . I, 2. 24
Lösung I, 2.51.52.  — Temperaturernie-	— Zusammensetzung dess 28
drigung durch dies 50	
u. Chlor 54	Stickstoffoxydul 26  — Zusammensetsung
- u. Schwefelsäure 54	dess - 98
Selen, physic, u. chem.	Street I 4 177
Kieenschaften I 1 61	Styranöl
- Gewinnung dess 63	Suberon I.2. 186
— u. Chior 04	Suboxyde I.1. 14
Selenichte Säure I,2. 65	Succinon 1,2. 184
Selensäure, Darstellung -66.67	Sulphäthylschwefelsäure 1, 1. 231
- Eigenschaften 68	Sulphamid I,2. 55
Selenoxyd	Sulphobensid I, 1.150.606
Selenwasserstottäther . 1,1. 252	Sulphotorm 293
Sicharbeitelama die 54 507	Sulphoppidia 415
Silvingture 420	Sulphonephtelia 410
Sinterkohle - 518	Sumach 1 9 170 178
Sinumbralampen 535	Superoxyde I.1. 14
Sciensaure, Darstellung	Succinon
•	• •

Seite	Seite
	Valonia 1,2, 178
<b>73</b> 0	Verbindungen, chemische,
Т.	Berechnung einer
	aus einer andern . I, 2. 588
Tanningensäure I,2. 180	— bestimmtes Ver-
Tartralsäure 155	hältnis ders 581
Tartrelsäure 156	- Bildung ders 1.1.558f.
Tellurwasserstoffather . I, 1. 232	571.575
Temperatur der Hohöfen - 498	Charactere einer 578
— des schmelzenden	Classen ders 578
Platins 497	— der Körper dem
Tereben 423	Gewichte nach 585
	— der Körper dem
- Chlor 424	Maafse nach 582
Terpenthinol 421.425	1., 2., 3. Ordnung - 580
— u. Brom-, Chlor-, Jodwsserstoff 422	4. Ordnung 581
	— — 4. Ordnung 581 — — Zerlegung ders 570
	Verbrennung des Dia-
	mants 121
2 200170, 000	im Sauerstoffgase
	vor dem Gasbehälter - 12
Tiegelöfen 540	Verbrennungsapparat für
Traubensäure , . I,2. 157	Analysen organ, Körp 127
- Destillationspro-	Verkohlung des Holses - 515
ducte ders 159	Verwandtschaftskraft,
Traubensucker I,1. 339	chemische4.558
Trinitronaphtalid 409	Maals ders562,566.569
Typen 300	Vogesensäure s. Traubensäure.
Typen 306	Vogesensäure s. Traubensäure.
	Vogesensäure s. Traubensäure.
U	Vogesensäure s. Tranbensäure.
U,	Vogesensäure s. Tranbensäure.
U. Ueberchlorsäure I,2. 89	Vogesensäure s. Tranbensäure.
U. Ueberchlorsäure I, 2. 89 Ueberjodsäure 98	W.  VVachholderbeeröl I,1. 429
U. Ueberchlorsäure I, 2. 89 Ueberjodsäure 98 Ueberschwefelcyanwas-	W.  VVachholderbeeröl I,1. 429  VVärme bei chem. Ver-
U. Ueberchlorsäure I, 2. 89 Ueberjodsäure 98 Ueberschwefelcyanwas- serstoffsäure	W.  VVachholderbeeröl I,1. 429  VVärme bei chem. Verbindungen 566
U.  Ueberchlorsäure	W.  VVachholderbeeröl I,1. 429  VVarme bei chem. Verbindungen 566  — bei Verbrennungs-
U. Ueberchlorsäure	W.  Wachholderbeeröl . I, 1. 429  Wärme bei chem. Verbindungen 566  — bei Verbrennung-  Drocessen 493 f.
U.  Ueberchlorsäure	W.  VVachholderbeeröl . I, 1. 429  VVärme bei chem. Verbindungen 566  — bei Verbrennung- processen 493 f.  VVärmeeinheiten, ato-
U.  Ueberchlorsäure	VVachholderbeeröl I,1. 429 VVachholderbeeröl I,1. 429 VVärme bei chem. Verbindungen 566 — bei Verbrennungsprocessen
U.  Ueberchlorsäure	VVachholderbeeröl . I,1. 429 VVachholderbeeröl . I,1. 429 VVärme bei chem. Verbindungen 566 — bei Verbrennungsprocessen
U.  Ueberchlorsäure	VVachholderbeeröl . I, 1. 429  VVarme bei chem. Verbindungen 566  — bei Verbrennungsprocessen 493 f.  VVårmeeinbeiten, atomistische 568  VVablverwandtschaft, doppelte 576
U.  Ueberchlorsäure	VVachholderbeeröl . I, 1. 429  VVachholderbeeröl . I, 1. 429  VVärme bei chem. Verbindungen 566  — bei Verbrennungsprocessen 493f.  VVärmeeinbeiten, atomistische 568  VVahlverwandtschaft, doppelte 576  VVallrathätherin 315
U.  Ueberchlorsäure I, 2. 89 Ueberjodsäure - 98 Ueberschwefelcyanwasserstoffsäure - 240 Ulmin I, 1. 354 Ulminsäure - 354 Unterchlorichte Säure I, 2. 92 Unterphosphorichte Säure - 82 Unterschwefelsäure - 56 Unterschweflichte Säure - 58	VVachholderbeeröl . I, 1. 429  VVachholderbeeröl . I, 1. 429  VVärme bei chem. Verbindungen 566  — bei Verbrennung- processen 493f.  VVärmeeinheiten, atomistische 568  VVablverwandtschaft, doppelte 576  VVallrathätherin 315
U.  Ueberchlorsäure I, 2. 89 Ueberjodsäure 98 Ueberschwefelcyanwasserstoffsäure 240 Ulmin I, 1. 354 Ulminsäure 354 Unterchlorichte Säure 1, 2. 92 Unterphosphorichte Säure 56 Unterschwefelsäure 56 Unterschweflichte Säure 58 Unterschweflichtsaure Schwefelsäure 57 Urethan 57	VVachholderbeeröl . I,1. 429 VVachholderbeeröl . I,1. 429 VVärme bei chem Verbindungen
U.  Ueberchlorsäure	VVachholderbeeröl . I,1. 429 VVachholderbeeröl . I,1. 429 VVärme bei chem. Verbindungen 566 bei Verhrennungsprocessen 493f. VVärmeeinheiten, atomistische 568 VVahlverwandtschaft, doppelte 576 VVallrathätherin 315 VVallrathätherschwefelsäure 316 VVallrathalkohol 315
U.  Ueberchlorsäure I, 2. 89 Ueberjodsäure 98 Ueberschwefelcyanwasserstoffsäure 240 Ulmin I, 1. 354 Ulminsäure 354 Unterchlorichte Säure 1, 2. 92 Unterphosphorichte Säure 56 Unterschwefelsäure 56 Unterschweflichte Säure 58 Unterschweflichtsaure Schwefelsäure 57 Urethan 57	VVachholderbeeröl . I,1. 429  VVachholderbeeröl . I,1. 429  VVärme bei chem. Verbindungen 566  — bei Verbrennungsprocessen 493f.  VVärmeeinbeiten, atomistische 568  VVahlverwandtschaft, doppelte 576  VVallrathätherin 315  VVallrathätherschwefelsäure 316  VVallrathalkohol 315  VVasser, Absorptions-
U.  Ueberchlorsäure I, 2. 89 Ueberjodsäure 98 Ueberschwefelcyanwasserstoffsäure 240 Ulmin I, 1. 354 Ulminsäure 354 Unterchlorichte Säure 1, 2. 92 Unterphosphorichte Säure 56 Unterschwefelsäure 56 Unterschweflichte Säure 58 Unterschweflichtsaure Schwefelsäure 57 Urethan 57	VVachholderbeeröl . I, 1. 429  VVärme bei chem. Verbindungen 566  — bei Verbrennungsprocessen 493 f.  VVärmeeinbeiten, atomistische 568  VVallverwandtschaft, doppelte 576  VVallrathätherin 315  VVallrathätherschwefelsäure 316  VVallrathalkohol 315  VVaser, Absorptionsvermögen dess 43
U.  Ueberchlorsäure I, 2. 89 Ueberjodsäure - 98 Ueberschwefelcyanwasserstoffsäure - 240 Ulmin I, 1. 354 Ulminsäure - 354 Untereblorichte Säure I, 2. 92 Unterphosphorichte Säure - 682 Unterschwefelsäure - 56 Unterschwefelsäure - 56 Unterschwefelsäure - 57 Urethan - 57 Urethan - 469 Urinsäure s. Hippursäure.	W.  VVachholderbeeröl . I,1. 429  VVärme bei chem. Verbindungen
U.  Ueberchlorsäure I, 2. 89 Ueberjodsäure 98 Ueberschwefelcyanwasserstoffsäure 240 Ulmin I, 1. 354 Ulminsäure 354 Unterchlorichte Säure 1, 2. 92 Unterphosphorichte Säure 56 Unterschwefelsäure 56 Unterschweflichte Säure 58 Unterschweflichtsaure Schwefelsäure 57 Urethan 57	VVachholderbeeröl . I,1. 429  VVachholderbeeröl . I,1. 429  VVärme bei chem. Verbindungen
U.  Ueberchlorsäure I, 2. 89 Ueberjodsäure - 98 Ueberschwefelcyanwasserstoffsäure - 240 Ulmin I, 1. 354 Ulminsäure - 354 Unterchlorichte Säure I, 2. 92 Unterphosphorichte Säure - 62 Unterschwefelsäure - 56 Unterschwefelsäure - 56 Unterschwefelsäure - 57 Urethan - 57 Urinsäure s. Hippursäure.	VVachholderbeeröl . I,1. 429  VVachholderbeeröl . I,1. 429  VVärme bei chem. Verbindungen 566  — bei Verbrennungsprocessen 493f.  VVärmeeinheiten, atomistische 568  VVahlverwandtschaft, doppelte 576  VVallrathätherin 315  VVallrathätherin 315  VVallrathätherschwefelsäure 316  VVallrathätherschwefelsäure 315  VVallrathätherschwefelsäure 315  VVallrathätherschwefelsäure 315  VVallrathätherschwefelsäure 315  VVasser , Absorptionsvermögen dess 43  — Darstellung dess aus den elem. Bestandth 38  — Eigenschaften dess 39
U.  Ueberchlorsäure I, 2. 89 Ueberjodsäure - 98 Ueberschwefelcyanwasserstoffsäure - 240 Ulmin I, 1. 354 Ulminsäure - 354 Unterchlorichte Säure I, 2. 92 Unterphosphorichte Säure - 62 Unterschwefelsäure - 56 Unterschwefelsäure - 56 Unterschwefelsäure - 57 Urethan - 57 Urinsäure s. Hippursäure.	VVachholderbeeröl . I,1. 429  VVachholderbeeröl . I,1. 429  VVärme bei chem. Verbindungen 566  — bei Verbrennungsprocessen 493f.  VVärmeeinheiten, atomistische 568  VVahlverwandtschaft, doppelte 576  VVallrathätherin 315  VVallrathätherin 315  VVallrathätherschwefelsäure 316  VVallrathalkohol 315  VVasser , Absorptionsvermögen dess 43  — Darstellung dess. aus den elem.Bestandth 38  — Eigenschaften dess 39  — Kochpunkt dess 42
U.  Ueberchlorsäure I, 2. 89 Ueberjodsäure 98 Ueberschwefelcyanwasserstoffsäure 240 Ulmin I, 1. 354 Ulminsäure 354 Unterchlorichte Säure 1, 2. 92 Unterphosphorichte Säure 56 Unterschwefelsäure 56 Unterschweflichte Säure 58 Unterschweflichtsaure Schwefelsäure 57 Urethan 57 Urethan 57 Urinsäure 38  V.  Valeriansäure 1, 1. 312. 382	VVachholderbeeröl . I,1. 429  VVachholderbeeröl . I,1. 429  VVärme bei chem. Verbindungen 566  — bei Verbrennungsprocessen 493f.  VVärmeeinheiten, atomistische 568  VVahlverwandtschaft, doppelte 576  VVallrathätherin 315  VVallrathätherin 315  VVallrathätherschwefelsäure 316  VVallrathätherschwefelsäure 315  VVallrathätherschwefelsäure 315  VVallrathätherschwefelsäure 315  VVallrathätherschwefelsäure 315  VVasser , Absorptionsvermögen dess 43  — Darstellung dess aus den elem. Bestandth 38  — Eigenschaften dess 39

	Seite	Seite
Wasser, Zersetzug dess.		
durch glühendes Ei-		X.
sen	1,1. 37	284
Wasserstoff, Darstellung	,	Xanthogensäure s. Aether-
dess	- 18, 32	schwefelkohlenstoffsäure.
- Eigenschaften dess.	- 20, 26	Xylit 1,1. 275
- Entzündung dess.	- 20. 20	Xylitnaphta275.276
durch Platin	- 25	Xylitöl und -harz - 275. 276. 324
- Reduction der Me-	- 20	Xyloïdin 330
talloxyde durch dass.	- 35	
— Temperatur beim	- 00	
Verbrennen dess	- 496	Z.
- Verbindung dess.	- 450	Zimmtöl 1, 1. 182
mit einfachen Kör-		Zimmusaure 179
	- 28	Zimmtsalpetersäure 180
pern	- 20	Zucker, zerfliesslicher 337
Wasserstoffsuperoxyd,		Zuckerarten, Bestimmung
Darstellung	- 45	des Atomgewichts
- Eigenschaften	- 47	ders 359
- Zersetz. durch Con-	••	- Einwirkung der
tactsubst	- 48	Säuren auf die 353
Weinalkohol	- 202	- Erkennung ders.
Weinöl, schweres	- 199	durch polarisirtes
sülses	- 201	Licht 360
Weinsäure	I, 2. 151	- Erkennung durch
- Destillationsproducte	•	Reagentien 367
ders.	- 159	- Gährungsfähigkeit
- Eigenschaften ders.	- 152	ders 369
— wasserfreie	- 156	— Unterscheidung
- Zusammensetzung	100	ders 367
ders	- 153	Zuckersäure 356
Windmesser	I, 1. 555	Zuckerschwefelsäure 342
4 + 200 MINOS - 1	-, 2. 000	

#### Druckfehler.

- l, 1. S. 17. Z. 4. v. u. lies Mn statt Mn.
- 49. in der Margin. 1. Wasserstoffsuperoxyds st. Wasserstoffs.
- - 83. Z. 8. v. u. l. Schwefel st. Chlor und Chlor st. Schwefel.
  - 104. 12. v. o. l. Schwefelstickstoff st. Chlorstickstoff.
- 113. in d. zweiten Margan. l. Kieselmetalle st. Brommetalle.
- - 113. Z. 14. v. u. l. Natrium st. Natron.
- - 140. 2, v. o. ist hinter man "das eine Ende" einsuschalten.
  - - 141. 13. v. o. l, chlorsaure st. kohlensaure Kali.
- - 155. 2. v. u. l. 1Cu 1O st. 1Ca 1O.
  - - 156. 18. v. o. ist vor Salpetersäure "verdünnte" einsuschalten.
- - 167. 3. v. u. l. Wasser st. = Wasser.
- 173. 11. v. o. ist Oxalobensid su streichen.
- - 173. 13. v. u. l. Chlorbensins st. Bensins.
- - 190. 17. v. u. l. Sauerstoff st. Stickstoff.
- - 191. 3. v. o. l. bensoëschwefels. st. bensoësalpeters.
- - 214. 14. v. o. ist hinter Theilen "Wasser" einsuschalten.
- - 218. 5. v. u. l. Sättigen st. Substansen.
- 290. 13. v. o. l. 48 Th. höchst rectificirtem VVeingeist vermischt st. 48 Th. VVassers verdünnt.
- - 312. 8. v. u. ist vor Oel "altem" einzuschalten.
- - 364. 10. v. u. l. jener st. jeder.
- 373. in die Margin. ist hinter Zellwand einsuschalten: vermehrt sich,
- - 446. Z. 18. v. o. l. der letztere st. die letzteren.
- 1, 2. 104 19. v. o. l. Go st. Go.
  - - 142. ist die Margin. "bildet sich u. s. w." zu löschen.
  - - 240. Z. 6. v. u. ist H2 hinter Pb + su löschen.



## LEHRBUCH

DER

# C H E M I E

V O N

#### E. MITSCHERLICH.

ERSTER BAND.

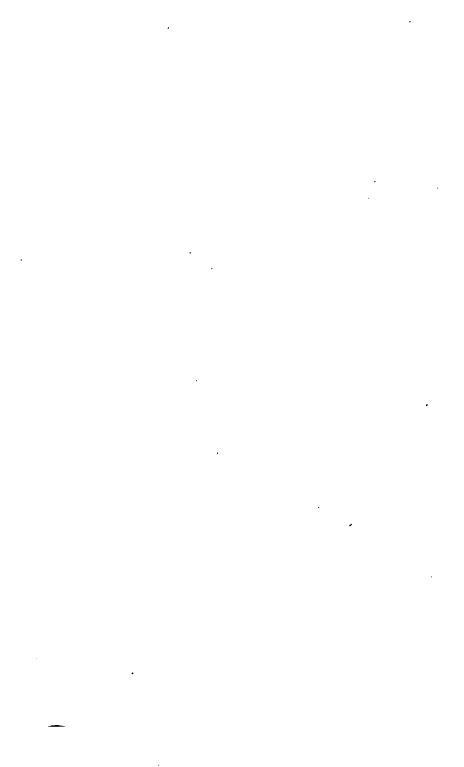
ZWEITE ABTHEILUNG.

## DIE SÄUREN.

VIERTE AUFLAGE.

BERLIN, 1843.

BEI ERNST SIEGFRIED MITTLER.



## DIE SÄUREN.

1. Die einfachen Substanzen, welche bisher noch nicht abgehandelt worden sind, besitzen sowohl in isolirtem Zustande als in ihren Verbindungen mehrere gemeinschaftliche Eigenschaften, wodurch sie sich von den früher schon abgehandelten so unterscheiden, dass, wenn man auch keine scharfe Grenze ziehen kann, man doch für die Darstellung an Klarheit und Uebersicht gewinnt, wenn man die einfachen Substanzen in zwei Abtheilungen eintheilt, in Metalle nämlich und in Metalloïde; die Abtheilung der Metalloïde würde durch die bisher abgehandelten 13 Substanzen gebildet werden. Die Metalloïde verbinden sich unter einander theils zu Säuren, theils zu Basen, theils zu indifferenten Substanzen. Die größte Anzahl der Säuren enthält Sauerstoff, welcher entweder mit einer einfachen Substanz (Radical) oder mit einer zusammengesetzten verbunden ist. Aber auch Schwefel, Chlor, Cyan verbinden sich mit Metalloïden, insbesondere mit dem Wasserstoff, welcher alsdann als Radical anzusehen ist, zu Säuren. Sauerstoffsäuren, in welchen das Radical ein Metall ist, giebt es nur einige wenige, während Säuren, die aus einem Metall und Schwefel, Chlor u. s. w. bestehen, häufiger vorkommen; diese Säuren werden bei den Metallen abgehandelt werden. Eine besondere Classe von Säuren sind diejenigen, in welchen eine Säure mit einer andern Substanz so verbunden vorkommt, dass diese in alle Verbindungen der Säure mit eingeht, ohne auf die Sättigungscapacität derselben Einfluss zu haben. Diese Säuren, so wie überhaupt solche Verbindungen, kann man zusammengesetzte (gepaarte) nennen.

# I. Sauerstoffsäuren und Oxyde der Metalloide.

2. Einige Verbindungen der Metalloïde habe ich der Metalloide schon früher erwähnt; ihre Verbindungen mit Sauerstoff will ich jetzt anführen, weil diese in vielen Eigenschaften sich so ähnlich sind, dass, wenn sie neben einander gestellt werden, viele Erscheinungen unter einem allgemeinen Gesichtspunkte zusammengefasst werden können. Die Verbindungen der Metalloïde mit dem Sauerstoff vereinigen sich nämlich fast alle mit den Basen, und bilden damit Salze; sie sind also Säuren. Nur Kohlenoxyd, Stickstoffoxyd, Stickstoffoxydul und Phosphoroxyd scheinen indifferente Körper zu sein; sie sind weder Basen, noch Säuren, stehen aber in so naher Beziehung zu den Säuren derselben Radicale, dass sie mit denselben abgehandelt werden müssen.

> Die in Wasser löslichen Säuren schmecken sauer und ändern die blauen vegetabilischen Farben, z. B. die des Veilchens, in Roth um. Einige in Wasser unlösliche Säuren bringen diese Farbenveränderung noch hervor. ohne sauer zu schmecken: beide Eigenschaften fehlen der Kieselsäure.

3. Die Sauerstoffsäuren zerfallen in zwei Klassen:

Sauerstofffachem Radical.

A. Sauerstoffsäuren mit einfachem Radical, in welsäuren mit ein-chen der Sauerstoff mit einem einfachen Körper verbunden ist; dahin gehört z. B. die Schwefelsäure, welche aus Sauerstoff und Schwefel, die Kieselsäure, welche aus Kiesel und Sauerstoff besteht.

mit zusam-

B. Sauerstoffsäuren mit zusammengesetztem Radical; mengesetztem dahin gehört z.B. die Essigsäure, in der das Radical aus Kohlenstoff und Wasserstoff, die Cvansäure. in der es aus Kohlenstoff und Stickstoff besteht.

Ob es Säuren oder überhaupt Substanzen giebt, deren Radical aus drei einfachen Körpern besteht, ist sehr ungewis. Wahrscheinlich gehören die, in welchen man bisher ein solches Radical angenommen hat, zu den zusammengesetzten.

Die Sauerstoffsäuren mit zusammengesetztem Radical pflegt man auch organische Säuren zu nennen, weil sie entweder durch den organischen Process in Thieren oder Pflanzen gebildet, oder durch Zersetzung von chemischen Verbindungen, welche in den Pflanzen oder Thieren vorkommen, dargestellt werden. Mehrere dieser Säuren hat man jedoch in neuerer Zeit aus Substanzen, welche mit der organischen Natur in keinem Zusammenhange stehen, dargestellt, und man darf hoffen, dass dieses gleichfalls bei den übrigen noch gelingen werde; dieser Name ist daher nicht mehr passend.

Organische Säuren.

4. Der Sauerstoff verbindet sich in verschiedenen Sättigungsca-Verhältnissen (Proportionen) mit dem Radical. z. B. mit dem Schwefel in vier Verhältnissen zu vier verschiedenen Sauren. Ich habe schon früher weitläufig angeführt, dass die Gewichtsmengen des Sauerstoffs, welche sich mit derselben Quantität des Radicals verbinden, in einem einfachen Verhältnisse zu einander stehen: bei der schweflichten Säure und Schwefelsäure ist dieses wie 2: 3. Von wovon sie abdiesem Verhältniss hängt zugleich in den Salzen, welche die Säuren bilden, das Verhältnis des Sauerstoffs der Basis zum Sauerstoff der Säure ab; in den schwefelsauren Salzen ist dieses wie 1:3, in den schweflichtsauren Salzen wie 1:2. Wie man dieses Verhältnis für die verschiedenen Säuren ermittelt hat, werde ich bei jeder Saure selbst anführen; die allgemeinen Resultate aber, welche man daraus ziehen kann, habe ich in der Lehre von den bestimmten Proportionen schon zusammengestellt. Die Gewichtsmenge einer Basis, welche sich mit einer bestimmten Menge einer Säure, z. B. mit 100 Gewichtstheilen derselben, verbindet, ist, wie aus dem angeführ-

pacităt der Säuren.

hängig ist,

angicht.

ten Verhältnis folgt, je nachdem die Menge Sauerstoff, welche sie enthält, größer oder geringer ist, verschieden. wie man sie Um daher im Allgemeinen ausdrücken zu können, wie viel von den verschiedenen Basen eine Säure sättigt, giebt man die Gewichtsmenge Sauerstoff an, welche in der Gewichtsmenge der verschiedenen Basen enthalten ist, die 100 Th. der Säure sättigen; diese Gewichtsmenge Sauerstoff nennt man die Sättigungscapacität der Säure. Sättigungscapacität der Schwefelsäure ist z. B. 19,96, d. h. 100 Th. Schwefelsäure verbinden sich mit einer solchen Gewichtsmenge einer Basis, dass der Sauerstoff derselben 19.96 beträgt.

Das Wasser ist gegen Säuren eine Basis.

5. Das Wasser verhält sich gegen die stärkeren Säuren, wie eine Basis, und folgt in dieser Hinsicht den so eben angeführten Gesetzen, so dass in der gewöhnlichen concentrirten Schwefelsäure der Sauerstoff des Wassers zum Sauerstoff der Säure sich wie 1:3 verhält. Einige Verbindungen von Säuren und Wasser krystallisiren, andere zeichnen sich durch ihren Kochpunkt und ihr specifisches Gewicht als eigenthümliche Verbindungen aus; in einigen ist das Wasser ein so wesentlicher Bestandtheil. dass, wenn man es auszuscheiden versucht, die Säure selbst zerlegt wird. Da man bei der Darstellung der meisten Säuren die Gegenwart des Wassers nicht vermeiden kann, so erhält man sie gewöhnlich mit Wasser verbunden. Die chemische Verbindung des Wassers mit den Säuren nennt man ein Hydrat; löst man diese Verbindungen in mehr Wasser auf, so nennt man eine solche Auflösung eine wässerige, verdünnte oder diluirte Säure. Da das Wasser eine sehr schwache Basis ist, so vermindert sie die Verwandtschaft der Säuren zu den stärkeren Basen nicht merklich, indem es leicht ausgetrieben wird.

### A. Sauerstoffsäuren mit einfachem Radical.

#### 1. Stickstoff und Sauerstoff.

- = 1 M. Stickstoffgas + 21 M. Sauerstoffgas. 1. Salpetersäure
- 2. Salpetrichte Säure =1 -+14 -
- 3. Stickstoffoxyd (2 M.) = 1 -
- 4. Stickstoffoxydul (1 M.) = 1 -

## Salpetersäure.

6. Im Salpeter, dessen Gewinnung ich bei den Salzen des Kali's anführen werde, ist Salpetersäure mit Kali (Kaliumoxyd) verbunden; durch Zerlegung des Salpeters gewinnt man die Salpetersäure, und durch Zersetzung der Salpetersäure die übrigen Verbindungen des Stickstoffs mit dem Sauerstoff. Die Salpetersäure trennt man vom Kali, indem man eine stärkere Säure, nämlich Schwefelsäure, hinzusetzt und die Salpetersäure abdestillirt. Ohne Erstes Hydrat. Wasser scheint die Salpetersäure nicht existiren zu können, wenigstens hat man sie bisher noch nicht wasserfrei dargestellt; doch kann man sie so concentrirt erhalten, dass sie nur 14 p. C. Wasser enthält, sie hat dann ein specifisches Gewicht von 1,522 und kocht bei 86°. Setzt man zu dieser concentrirten Salpetersäure etwas Wasser hinzu, z. B. zu 100 Th. 20 Th., so geht bei der Destillation dieses Gemenges eine concentrirtere Säure über, als die in der Retorte enthaltene, und der Kochpunkt steigt, je nachdem der Wassergehalt in dem Antheile, welcher in der Retorte zurückbleibt, zunimmt, allmählig bis zu 123°; alsdann geht eine Säure von derselben Stärke über, wie die, welche in der Retorte ist. Diese Säure hat ein zweites Hyspecifisches Gewicht von 1,42, kocht bei 123°, und ent-drat der Salhält 40 p. C. Wasser. Setzt man zur concentrirten Salpetersäure so viel Wasser hinzu, dass der Wassergehalt mehr als 40 p. C. beträgt, so ist der Kochpunkt um so niedriger, je mehr Wasser man zusetzt. Bei der Destillation dieses Gemenges geht zuerst eine sehr verdünnte Säure über: die Säure in der Retorte wird nach und

petersäure.

nach concentrirter, bis sie 40 p. C. Wasser enthält, und ihr Kochpunkt bis 123° gestiegen ist. Bei fortgesetzter Destillation verändert sich der Kochpunkt nicht mehr, und die Flüssigkeit in der Retorte, und die, welche übergeht, sind von gleicher Stärke. Aus diesen Versuchen folgt, dass die Salpetersäure sich in zwei bestimmten Verhältnissen mit dem Wasser verbindet; in der einen Verbindung verhält sich der Sauerstoff des Wassers zum Sauerstoff der Säure wie 1:5, in der zweiten wie 4:5. Diese Verhältnisse sind jedoch abhängig vom Kochpunkt und dieser ist wieder abhängig von der innern Obersläche der Gefässe, so dass er zuweilen bis 134° gesteigert werden kann, welches durch die Kraft, womit die Flüssigkeit an der innern Wand adhärirt, hervorgebracht wird. Durch Platin, besonders in Form von Platinschwamm erhält man einen niedrigeren und constanteren Kochpunkt: doch kann man auch selbst bei der Anwendung desselben eine Säure erhalten, welche 44 p. C. Wasser enthält und deren Kochpunkt nicht mehr steigt, also fast so viel, dass der Sauerstoff des Wassers zu dem der Saure wie 1:1 sich verhält.

Eigenschaften der Hydrate.

7. Das erste Hydrat der Salpetersäure (von 1,522 specifischem Gewicht) gefriert unter -40°, dem Sonnenlichte ausgesetzt, färbt es sich bald gelb; es wird nämlich dadurch zerlegt, indem sich Sauerstoff entwickelt. und die dadurch gebildete salpetrichte Säure sich mit einem Antheile der Salpctersäure vereinigt. Auch der wiederholten Destillation unterworfen, wird das erste Hydrat auf dieselbe Weise zerlegt. Durch ein weißglühendes Porcellanrohr geleitet, wird es in Stickstoff und Sauerstoff zerlegt; glüht das Porcellanrohr dagegen nur schwach, so zerlegt es sich in Sauerstoff und salpetrichte Salpetersäure. Es hat große Verwandtschaft zum Wasser, verbindet sich damit unter starker Wärmeentwickelung, und raucht aus diesem Grunde, wenn es in freier Luft verdampst. Das zweite Hydrat (von 1,42 specifischem Gewicht) ist beständiger als das erste, und wird

nicht durch das Sonnenlicht zerlegt. Setzt man zum zweiten Hydrat concentrirte Schwefelsäure hinzu, und destillirt das Gemenge, so geht das erste Hydrat der Salpetersäure über: die Schweselsäure verbindet sich nämlich mit dem übrigen Wasser, wozu sie eine größere Verwandtschaft als das erste Hydrat der Salpetersäure hat. Die Quantität der Schweselsäure, welche man zur Zerlegung der Salpetersäure setzt, darf jedoch eine gewisse Grenze nicht Salpetersäure überschreiten; nimmt man auf 1 Th. Salpetersäure 5 Th. Schweselsäure, so wird der Salpetersäure auch der letzte Antheil Wasser entzogen, und sie zerlegt sich in salpetrichte Salpetersäure und Sauerstoff.

Schwefelsäure.

8. Die Verwandtschaft der Salpetersäure zu den Basen Salpetersäure ist sehr groß, und steht in dieser Hinsicht der Schwefel-ist eine starke säure nur etwas nach; ihre Verbindungen sind so wichtig, dass ich bei vielen Basen die Eigenschaften und Darstellung ihrer salpetersauren Salze besonders anzuführen habe.

9. Die Verwandtschaft des Stickstoffs zum Sauerstoff Stickstoff und ist in allen Oxydationsstufen desselben nur sehr schwach, Sauerstoff sind so dass die Salpetersäure durch viele Substanzen zerlegt schwache Verwird; bei ihrem Kochpunkte durch Kohle und Schwefel, wanduchaft durch Kupfer, Silber, Quecksilber und Blei aber schon bei der gewöhnlichen Temperatur. Glühende Kohle auf rauchende Salpetersäure geworfen, brennt mit Hestigkeit fort. Giesst man in eine kleine Kruke, worin 1 Loth Terpenthinöl sich befindet, 1/2 Loth Schweselsäure und 1 Loth Salpetersäure zugleich hinein, so entsteht ein starkes Aufbrausen, und ein dicker Rauch entwickelt sich, welcher mit einer schönen Flamme sich entzündet; diesc Säuren gießt man vermittelst kleiner Gefäße hinein, welche man an lange Stäbe bindet, um sich vor den herumspritzenden Säuren zu schützen.

Sehr viele salpetersaure Salze, z. B. salpeter-Zerlegung der saures Kupferoxyd oder salpetersaures Eisenoxyd, sind Salpetersaure. im ersten Hydrat unlöslich; dieses ist der Grund, wesswegen diese Metalle die concentrirte Salpetersäure nicht

zerlegen; denn wenn man so viel Wasser hinzusetzt, dass die salpetersauren Salze gelöst werden können, so findet die Zerlegung augenblicklich statt. Viele organische Substanzen werden von concentrirter Salpetersäure in Kohlensäure und Wasser, von verdünnter Salvetersäure in Oxalsäure und Kohlensäure umgeändert, indem die Säure Sauerstoff an sie abgiebt. Mehrere thierische Substanzen werden durch Salpetersäure gelb gefärbt; man wendet sie aus diesem Grunde an, um wollene Zeuge gelb zu bedrucken. Nur in wenigen Fällen, und nur von Substanzen, welche große Verwandtschaft zum Sauerstoff haben, z. B. vom heißen Eisen, vom heißen Zink. wird der Sauerstoff vollständig der Salpetersäure entzogen. Die meisten Substanzen, z. B. Kupfer, Quecksilber, entziehen ihr 3 desselben, so dass Stickstoffoxyd gebildet wird, welches als Gas entweicht; nur verdünnte Salpetersäure wird durch Zink und Eisen so zerlegt, dass sie 4 ihres Sauerftoffs abgiebt und Stickstoffoxydul sich bildet.

Theorie der darstellung,

11. Die Gewinnung der Salpetersäure aus dem Sal-Salpetersaure-peter durch die Schweselsäure beruht auf der großeren . Verwandtschaft des Kali's zur Schwefelsäure. Mit einigen Basen, z. B. mit Kalkerde, Baryterde und Magnesia, verbindet sich die Schwefelsäure nur in einem Verhältnisse, mit dem Kali dagegen und dem Natron in mehreren. Für die Darstellung der Salpetersäure ist die neutrale Verbindung und die saure, in welcher das Kali mit doppelt so viel Schweselsäure verbunden ist, als in der neutralen, von Interesse. In der neutralen Verbindung verhält sich der Sauerstoff des Kali's zum Sauerstoff der Schwefelsäure wie 1:3, in der sauren wie 1:6. Die neutrale enthält kein Wasser, die saure dagegen so viel, dass der Sauerstoff des Wassers sich zum Sauerstoff des Kali's wie 1:1 verhält: sie verliert dieses Wasser noch wenn saures nicht bei einer Temperatur von 200°. Setzt man zum schweselsau- Salpeter, in welchem der Sauerstoff des Kali's zum Sauerstoff der Salpetersäure sich wie 1:5 verhält, so viel

res Kali,

concentrirte Schwefelsäure hinzu, dass die saure Verbindung entsteht, so wird die Salpetersäure vollständig ausgeschieden und erhält die Hälfte des Wassers der Schwefelsäure, worin 18,5 p. C. Wasser enthalten ist, oder so viel, dass der Sauerstoff des Wassers zum Sauerstoff der Säure sich wie 1:3 verhält. Der Sauerstoff des Wassers, welches an die Salpetersäure abgegeben wird, verhält sich also zum Sauerstoff der Salpetersäure wie 1:5; das erste Hydrat wird folglich gebildet, und es bedarf einer blossen Destillation der Salpetersäure, um sie vom sauren schwefelsauren Kali zu trennen. Da die Salpetersäure saures schwefelsaures Kali aufgelöst enthält, so muss man eine Temperatur von 130 bis 132° anwenden, um die Säure, welche für sich bei 86° kocht, vollständig abzudestilliren. Für die Darstellung der Salpetersäure in Apotheken und chemischen Laboratorien ist das angeführte Verhältniss der Schweselsäure zum Salpeter am zweckmässigsten; man gewinnt an Zeit, an Brennmaterial, und hat eine viel bequemere Operation, als wenn man weniger Schwefelsäure nimmt. Nach diesem Verhältnis muss man auf 100 Th. Salpeter, dem Gewichte nach, 97 Th. Schwefelsäure nehmen, und erhält 62,29 concentrirte Salpetersäure.

12. Setzt man nur so viel Schwefelsäure zum Sal-wenn neutrapeter hinzu, als hinreichend ist, um neutrales schwefel-les schwefelsaures Kali zu bilden, so wird die Operation viel ver- bildet wird, wickelter; man kann nämlich von einer Auflösung von saurem schwefelsauren Kali und Salpeter das Wasser abdestilliren, und die Temperatur des Gemenges bis 200° steigern, ohne dass Salpetersäure ausgetrieben wird. Erst jenseits dieser Temperatur wird der Salpeter zerlegt, un-

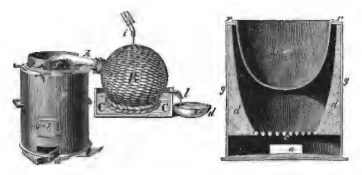
gefähr bei derselben Temperatur, bei welcher das saure schwefelsaure Kali sich zersetzt. Erhitzt, giebt dieses zuerst eine Salpetersäure, deren Wassergehalt größer als der der gewöhnlichen Salpetersäure ist; dieser nimmt aber nach und nach ab, so dass die letzte Quantität Salpetersäure weniger davon enthält. Wenn also saures schwefelsaures Kali und Salpeter auf einander einzuwirken anfangen, so erhält die Salpetersäure zwar noch so viel Wasser, um das erste Hydrat zu bilden, sie wird aber schon durch die hohe Temperatur theilweise zerlegt, indem sich salpetrichte Säure, Sauerstoffgas und eine wasserhaltige Salpetersäure, die beständiger als das erste Hydrat ist, bilden. Gegen das Ende der Operation, wenn die Temperatur bis zur Rothglühhitze gestiegen ist, und die Salpetersäure nicht mehr so viel Wasser von der Schwefelsäure erhält, um das erste Hydrat zu bilden, wird sie fast ganz zerlegt. Die salpetrichte Säure verbindet sich mit einem Antheile Salpetersäure zur salpetrichten Salpetersäure, auf die ich gleich nachher weitläufiger zurückkommen werde, und löst sich in der übergegangenen Salpetersäure auf: der Sauerstoff entweicht theils, theils verbindet er sich in der Vorlage mit der salpetrichten Säure wieder zu Salpetersäure.

Darstellung

Aus diesen Versuchen folgt, dass, wenn man der Salpeter- zum Salpeter nur so viel Schwefelsäure hinzusetzt, um im Kleinen, neutrales schwefelsaures Kali zu bilden, in dem Gemenge saures schwefelsaures Kali, das erste Hydrat der Salpetersäure und die Hälfte des Salpeters unzersetzt enthalten sind. Bei der Destillation dieses Gemenges geht die Hälfte der Salpetersäure bei einer Temperatur von ungefähr 132° als erstes Hydrat über; ist diese überdestillirt, so wirken nachher saures schwefelsaures Kali und Salpeter auf einander. Will man diese Erscheinungen genau beobachten, so wendet man zur Destillation der Salpetersäure einen ähnlichen Apparat an, wie ich ihn zur Darstellung des Sauerstoffs aus dem Quecksilberoxyde angeführt habe, nur muss man die Retorte in einer Schaale

mit Sand ganz langsam erwärmen; sobald rothe Dämpfe, nachdem die Hälfte der Salpetersäure übergegangen ist, sich zu entwickeln anfangen, so steigen Blasen von Sauerstoffgas in dem Cylinder in die Höhe, deren Entwickelung bis an das Ende der Operation zunimmt.

14. Zur Darstellung der Salpetersäure in Apothe- in größeren ken und chemischen Laboratorien wendet man eine große Mengen in chemischen Retorte an, welche von einem Gemenge aus 30 Pfund Laboratorien Salpeter und 29 Pfund Schwefelsäure ungefähr bis zur Apotleken. Hälfte gefüllt wird. Die Retorte wird in eine Sandkapelle e gestellt, welche entweder in einem tragbaren Ofen gg oder in einem eingemauerten sich befindet. Diese Kapelle muß aus dem Öfen herausgenommen werden können, und daher oben mit einem Paar Haken versehen sein, wo die umgebogenen Enden einer großen Tiegelzange hineinpassen, damit, wenn die Retorte springt, man sie sogleich aus dem Feuer herausnehmen und aus dem

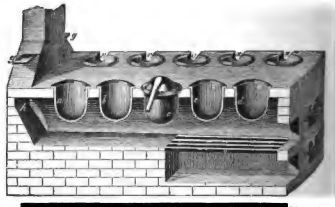


Laboratorium entfernen kann. An die Retorte legt man eine Vorlage, welche man so groß als möglich wählt, die aber nur einen sehr kurzen Hals haben darf, so dass der Hals der Retorte recht weit in die Vorlage hineingeht, und jeder überdestillirte heiße Tropfen in die schon übergegangene Flüssigkeit fällt. Die Vorlage umgiebt man mit einem Fischernetze, welches man am Halse der Vorlage zusammenbindet, damit es recht dicht anschliesst. Auf dieses Netz lässt man aus einem Wasserbehälter, welcher ganz

so eingerichtet ist, wie der, den ich schon früher (p. 240 §. 277) erwähnt habe, aber nur nach einem größeren Maaßstabe ausgeführt ist, Wasser herunterfließen, dessen Strom mad durch den Hahn regulirt. Das Netz bietet den großen Vortheil dar, daß, indem alle Maschen sich mit Wasser füllen, über die ganze Vorlage fortdauernd frisches und kaltes Wasser langsam herüberfließt.

in Fabriken.

15. In chemischen Fabriken wendet man zur Destillation der Salpetersäure Galeerenöfen an. In einen solchen Ofen liegen zwei Feuerungen neben einander, welche nur durch eine dünne Zwischenwand von einander getrennt sind und einen gemeinschaftlichen Schonstein haben; durch jede Feuerung werden mehrere Kapellen, gewöhnlich fünf, geheizt. Der Feuerraum bildet



10 Fuls

einen gewölbten Kanal von 2 Fuss Höhe; hinten ist diese Höhe etwas geringer. Auf den Rost wird das Brennmterial gelegt, welches man mehr oder weniger nach hinten schieben kann, um alle fünf Retorten gleichmäße zu erhitzen; ausserdem regulirt man den Zug durch den Schieber g. In dem Gewölbe des Feuerraums sind sind Oeffnungen, auf deren oberem Rand eiserne Ringe (Brillen) besestigt sind, um die Kapellen hineinstellen und herausnehmen zu können, wie der Gang der Operation

fordert. In den Fabriken findet man es zu umständdie Vorlagen durch eine besondere Vorrichtung kalt ilten; man wählt sie daher so groß als möglich, daie Abkühlung durch die Luft geschehen kann. 16. Der Salpeter wird, ehe man ihn anwendet, wie Die anzuweneim Salpeter selbst anführen werde, gereinigt. It zwar kein chemisch gebundenes, aber doch mesch eingeschlossenes Wasser, welches bis zu 2 p. C. n kann: gewöhnlich enthält er auch etwas Koch-Die Schwefelsäure wendet man so an, wie man h Handel erhält; sie enthält gleichfalls etwas mehr 5 p. C. Wasser, welches eine Proportion beträgt, miserdem noch einige andere fremde Bestandtheile, wenn man auf 30 Pfund Salpeter 29 Pfund Schwere nimmt, man saures schwefelsaures Kali und das Hydrat der Salpetersäure mit etwas überslüssigem er erhält. Wendet man dies Verhältniss an. so deich im Beginn fast alle Salzsäure, welche durch ung des dem Salpeter beigemengten Kochsalzes wird, zerlegt, indem Chlor entweicht, und nur te Antheil der übergehenden Salpetersäure ist etzsäurehaltig, das übrige aber vollkommen frei da-Um jenen von ihr zu reinigen, braucht man ihn lange der Destillation zu unterwerfen, bis kein sich mehr entwickelt, dies ist der Fall, wenn ohnder zehnte Theil abdestillirt ist. Am wenigsten ert man von der Salpetersäure, wenn man sie von 1,4 Gew. zu erhalten sucht, und das dazu nöthige Wasser Vorlage giesst; auf 30 Pfund Salpeter muss man als-12 Pfund Wasser anwenden. Die Salpetersäure, he man auf diese Weise erhält, ist klar und farblos. vollkommen rein.

17. In die Retorte schüttet man zuerst den Salti dann gießt man die Schwefelsäure vermittelst eines Destillation. n Trichters hinein, so dass keine Spur davon den verunreinigen kann. Wenn das Gemenge anfängt <sup>1</sup> zu werden, so legt man zuerst eine leere Vorlage

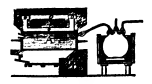
denden Meugen.

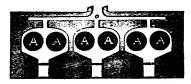
Die

vor; es bilden sich nämlich rothe Dämpfe, theils dadurch dass Staub oder andere Unreinigkeiten organischer Na tur sich bei dem Salpeter finden, welche etwas Salpetersäure zerlegen, theils wird das Kochsalz, womit der Salpeter verunreinigt ist, zerlegt, Chlorwasserstoffsäure wird gebildet, und diese wirkt auf die Salpetersäure so, dass dadurch Wasser, Chlor und Stickstoffoxyd, wovon des letztere sich mit dem Sauerstoff der Luft in der Vorlage und Retorte verbindet, entstehen; hauptsächlich aber ist eine Zersetzung einer kleinen Quantität Salpetersäure, die durch die große Menge der zugesetzten Schwefelsäure, welche im Anfange nicht sogleich mit der ganzen Menge Salpeter in Berührung kommt, Ursache dieser rothen Wenn diese rothen Dämpfe vollkommen verschwunden sind, so nimmt man die Vorlage weg, und legt die andere, worin sich das Wasser befindet, vor. Die Masse in der Retorte bläht sich im Beginn auf, wenn die so eben angeführten Zersetzungen erfolgen; man muss daher sehr vorsichtig anseuern, damit sie nicht übersteige. Nachher fällt sie wieder zusammen bildet eine breiartige Masse, schmilzt aber nie zu einer vollkommenen Flüssigkeit. Hat man die Schwefelsäure mit einem Drittel Wasser verdünnt, so tritt, wenn die Operation etwas mehr als zur Hälfte vollendet ist, eine plötzliche Krystallisation des sauren schwefelsauren Kali's ein, wodurch so viel Wärme entwickelt wird, dass ein stürmisches Kochen entsteht, welches, wenn man in dieser Zeit nicht vorsichtig feuert, ein Zersprengen der Retorte veranlassen kann. Zeigen sich am Ende der Operation rothe Dämpfe, so kann man sie als beendigt ansehen; denn man gewinnt nur noch sehr wenig Salpetersäure, wenn man die Operation bis zum Schmelzen des sauren schwefelsauren Kali's fortsetzt. Die rothen Dämpk entstehen wahrscheinlich dadurch, dass an einigen Stellen die Retorte eine Temperatur erhält, bei welcher etwas Salpetersäure zerlegt wird. Die ganze Operation dauert ungefähr 24 Stunden.

18. Statt der Glasretorten wendet man, wenn sehr Anwendung große Mengen Salpetersäure dargestellt werden, eiserne Cylinder an. In einem Ofen bringt man mehrere Feuerungen neben einander an, und über jeden Rost mauert man zwei Cylinder A so ein, dass sie rund herum von

ciserner Cylinder.





der Flamme umspielt werden. Häufig wendet man statt zwei nur einen großen Cylinder von 6 Fuß Länge und 21 Fuss Durchmesser an. Inwendig mauert man sie mit einer Schicht Steine von etwa 2 Zoll Dicke aus. Den Salpeter füllt man in die Cylinder ein, verschliesst diese mit einem Deckel, welchen man dicht anpasst, oder, was noch besser ist, wie bei den Retorten bei der Gasdarstellung, mit einer Schraube anpresst, und verkittet sie vollkommen luftdicht. Durch eine Oeffnung, welche man nachher wieder verstopft, giesst man die nöthige Schwefelsäure hinein. Der andere Deckel des Cylinders ist gleichfalls mit einer Oesfnung versehen, worin ein Rohr von Steingut mit Kitt befestigt wird, dessen anderes Ende in ein großes rundes Gefäss von Steingut geht. Dieses Gefäs hat drei Oeffnungen; in die eine dieser Oeffnungen wird das Rohr eingekittet, in die andere ein Rohr, welches mit einem ähnlichen großen Gefäse in Verbindung steht, worin die Säure, die im ersten Gefässe nicht hinreichend erkaltet wurde, verdichtet wird. Gewöhnlich pflegt man 8-10 solche Gefässe von Steingut, das eine mit dem andern, auf diese Weise zu verbinden. Vor dem Ofen steht ein langer, vierkantiger Kasten, welcher mit Wasser gefüllt wird; in diesen stellt man das erste ler Gefässe. An dem einen Ende fliesst aus diesem Kasten las warm gewordene Wasser ab, indem an dem anderen Ende kaltes hineinströmt.

19. Vor einigen Jahren war das salpetersaure Natron Darstellung

sehr viel wohlfeiler als der Salpeter; da außerdem da salpetersaure Natron 63,40 p. C. Salpetersaure, und der Salpeter nur 53,44 p. C. enthält, so stellte man damals allgemein die Salpetersäure aus dem salpetersauren Natron vortheilhafter als aus dem Salpeter dar. Die Theorie der Darstellung derselben aus dem Natronsalze ist ganz dieselbe, wie die aus dem Kalisalze: setzt man nur so vid Schwefelsäure zum salpetersauren Natron hinzu, als zu Bildung von neutralem schwefelsaures Natron nothwendig ist, nämlich auf 1067,933 Th. salpetersaures Natron 613.645 Th. Schwefelsäure, oder auf 100 Th. 57,5 Th. so hat man nicht nothwendig, um so viel als möglich das Salz zu zersetzen, die Temperatur so hoch zu steigen. wie beim salpetersauren Kali. Am leichtesten gewinst man die Salpetersäure daraus, wenn man 2 Atome Schwefelsäure nimmt, nämlich auf 100 Th. salpetersaures Natron 115 Th. Schwefelsäure und außerdem noch 29 Th. Wasser. Bei der Destillation findet alsdann erst gegen das Ende derselben ein Steigen statt, das saure schwefelsaure Natron verbindet sich nämlich mit 3 Atomen Wasser, so dass zuerst eine sehr concentrirte Salpetersäure übergeht und gegen das Ende eine Säure, die durch das Krystallwasser des Salzes verdünnt ist. Da jetzt aber der Preis des salpetersauren Natrons zu dem des Salpeters sich wie 14:16 verhält, der Salpeter viel reiner ist und das schwefelsaure Kali, welches von den Alaunfabrikanten jetzt sehr gesucht wird, einen viel höheren Werth hat als das schwefelsaure Natron, so hat man die Darstellung der Salpetersäure aus dem salpetersauren Natron jetzt wieder aufgegeben.

V*e*runreinipetersäure.

20. Die Salpetersäure enthält häufig Schwefelsäure gung der Sal- und Chlorwasserstoffsäure; jene gicht mit salpetersauren Baryt, diese mit salpetersaurem Silber einen unlöslichen Niederschlag. Will man eine solche Säure vollkomme reinigen, so muss man dazu von diesen beiden Salzen so viel hinzusetzen, bis keine Fällung mehr entsteht, und den Niederschlag sich absetzen lassen, alsdann die Säure davon

davon abgießen und noch einmal destilliren. Durch einen Zusatz von Bleioxyd zu der unreinen Säure entsteht gleichfalls schweselsaures Bleioxyd und Chlorblei. Man erhält die Säure gleichfalls rein, wenn man sie durch Abgießen von dem entstandenen Niederschlage trenut und destillirt; denn weder schwefelsaures Bleioxyd, noch Chlorblei, welche in der Säure aufgelöst bleiben, verslüchtigen sich mit der Säure, noch erleiden sie dadurch eine Veränderung. Das erste Hydrat enthält in der Regel salpetrichte Salpetersäure; selbst wenn man es mit vielem Wasser verdünnt, enthält die Auslösung noch salpetrichte Säure, was man leicht durch eine Auflösung von Schwefelwasserstoff in Wasser erkennen kann. Die salpetrichte Säure zersetzt nämlich das Schwefelwasserstoff sogleich, indem Schwesel unter starker Trübung der Flüssigkeit sich ausscheidet, während die Salpetersäure nicht darauf einwirkt. Indem man die Säure eine Zeitlang kocht, kann man die salpetrichte Säure leicht entfernen.

21. Die Salpetersäure wird hauptsächlich zum Auf- Anwendung lösen von Metallen verwendet. So benutzt sie der Kup-der Salpetersäure. ferstecher zum Aetzen, der Probirer, um Gold von Silber zu scheiden, da sie das Silber auflöst, das Gold aber nicht verändert. Wegen dieser Anwendung hat man sie auch Scheidewasser genannt; je nach der Concentration unterscheidet man einfaches oder doppeltes Scheidewasser.

# Salpetrichte Säure.

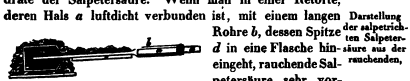
22. Die salpetrichte Säure erhält man rein nur sehr Darstellung schwer, am besten, indem man zur salpetrichten Salpesalpetrichten tersäure, die man sehr stark erkaltet, allmählig so viel Wasser hinzusetzt, als die Salpetersäure bedarf, um das zweite Hydrat zu bilden. Die Flüssigkeit trennt sich alsdann in zwei Schichten, die untere, welche aus salpetrichter Säure besteht, ist dunkelblaugrün gefärbt, dünnflüssig und so flüchtig, dass man sie nicht aus dem Gefässe herausnehmen kann; die obere ist grasgrün und eine Auflösung von salpetrichter Säure im zweiten Hydrat.

Destillirt man diese Flüssigkeit, so erhält man die a petrichte Säure rein. Die reine Säure ist indigblau. Uterwirft man sie der Destillation, so entwickelt sich Sünstoffoxydgas, indem salpetrichte Salpetersäure sich bild und ein Theil salpetrichte Säure geht unverändert üb Das Kochen derselben beginnt unter 0° und steigt imählig bis zu +28°. In Wasser von 0° ist sie in ni unbedeutender Menge löslich; die Auflösung besitzt deschwach bläuliche Farbe und entwickelt bei geringer lwärmung große Mengen von Stickstoffoxydgas.

Wasserfreie salpetrichte Säure.

23. Lässt man Sauerstoffgas aus einem Gasbel ter und Stickstoffoxyd aus einem anderen in ein solchen Verhältnisse, dass auf 4 M. Stickstoffoxyd 1 Sauerstoff kommt, in ein langes und enges Rohr him treten, dessen anderes Ende in eine kleine Flasche eingeht, so erhält man, wenn man das Rohr und die ! sche vermittelst Chlorcalcium und Schnee bis - 20° kaltet, eine Flüssigkeit, welche so flüchtig ist, dass sie nur in einem zugeblasenen Gefässe ausbewahren ka bei der gewöhnlichen Temperatur ist sie grün gesti was darauf führt, dass sie ausser salpetrichter Säure, sal trichte Salpetersäure enthält; bei - 20° farblos. Mit Wa in Berührung gebracht, wird diese Flüssigkeit augenblick in Salpetersäure und Stickstoffoxyd zerlegt; 3 Th. den ben zerlegen sich so, wie ich gleich unten anführen wer dass 2 Th. Stickstoffoxyd bilden, indem sie Sauerstoff and dritten, welcher in Salpetersäure umgeändert wird, Auch bei der Einwirkung verschiedener S stanzen, die sich auf Kosten der Salpetersäure oxydin bildet sich bei einer gewissen Concentration derselb salpetrichte Säure. Lässt man Metalle, z. B. Kupf oder organische Substanzen, z. B. Stärke, auf Salpet säure einwirken, so bildet sich wahrscheinlich da, wo Salpetersäure in Berührung mit diesen Körpern ist, Stil stoffoxyd, welches, wenn die Salpetersäure sehr cond trirt war, einen Theil Salpetersäure zersetzt, inden salpetrichte Säure bildet, welche mit Salpetersäure

Destillation der Salpetersäure, wenn man zum Salpeter nur so viel Schwefelsäure hinzugesetzt hat, als nöthig ist. um neutrales schwefelsaures Kali zu bilden. Die Retorte und Vorlage füllen sich in der zweiten Hälfte der Operation mit rothen Dämpfen, Sauerstoff entweicht, und die salpetrichte Salpetersäure wird von der schon übergegangenen Salpetersäure vollständig absorbirt. Die rothe Flüssigkeit, welche man so erhält, ist unter dem Namen der rauchenden Salpetersäure bekannt; sie besteht aus einer Die rauchende Auflösung der salpetrichten Salpetersäure im ersten Hy-Salpetersäure. drate der Salpetersäure. Wenn man in einer Retorte,



petersäure sehr vor-

siehtig destillirt, so verdichten sich, wenn man das Rohr und die Flasche mit einer kaltmachenden Mischung umgiebt, zwei durch ihr specifisches Gewicht verschiedene Flüssigkeiten, welche, wenn man sie mit einander schüttelt, sich wie Oel und Wasser gegen einander verhalten. Die leichtere Flüssigkeit ist salpetrichte Salpetersäure, in der eine kleine Menge des ersten Hydrats aufgelöst enthalten ist, wovon man sie durch eine vorsichtige Destillation trennt; die schwerere ist eine concentrirte Auflösung der salpetrichten Salpetersäure im ersten Hydrat der Salpetersäure, welches davon nicht mehr als ungefähr die Hälfte dem Gewichte nach aufzulösen im Stande ist. Man erhält die salpetrichte Salpetersäure gleichfalls und zwar sehr rein und in großer Menge, wenn man salpe- aus dem saltersaures Bleioxyd, welches man vorher durch Erhitzen Petersauren von allem mechanisch eingeschlossenen Wasser vollständig befreit hat, in einer Retorte bei einer erhöhten Temperatur zerlegt, und die sich entwickelnde salpetrichte Salpetersäure auf dieselbe Weise, welche ich so eben angeführt habe, erkältet.

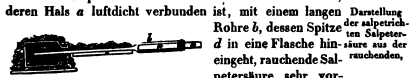
Bleioxyd,

26. Die salpetrichte Salpetersäure ist eine pomeranzen-Eigenschaften gelbe Flüssigkeit von 1,42 spec. Gewicht, und kocht bei derselben.

oxyd-Ammoniak.

det sich auf diese Weise in großer Menge am Ende der salpetrichtsaure Kali, das salpetrichtsaure Manganoxydul, die salpetrichtsaure Magnesia und die salpetrichtsaure Kalkerde sind sehr leicht in Wasser löslich und zerfliefsen an der Luft. Das salpetrichtsaure Kali verbindet sich mit den meisten salpetrichtsauren Salzen zu Doppelsalzen. Löst man das Silbersalz in heißem concentrirten saures Silber-wässerigen Ammoniak auf, so erhält man beim Erkalten große Krystalle von salpetrichtsaurem Silberoxyd-Ammoniak. Das salpetrichtsaure Bleioxyd kann man auch erhalten, wenn man salpetersaures Bleioxvd mit metallischem Blei digerirt; die Salpetersäure giebt Sauerstoff an das Blei ab, und es entsteht ein salpetrichtsaures Bleioxyd mit Ueberschuss von Bleioxyd. Die salpetrichtsauren Salze der Erden und Alkalien verändern die rothe Farbe der Pflanzen in eine blaue. Setzt man zu den Auflösungen der salpetrichtsauren Salze eine Säure, z. B. Schwefelsäure oder Essigsäure hinzu, so wird die salpetrichte Säure ausgeschieden, welche, wie ich schon von der tropfbar-flüssigen angeführt habe, in Stickstoffoxyd, welches entweicht, und in Salpetersäure, welche in der Auflösung zurückbleibt, sich zerlegt; die Kohlensäure zerlegt die salpetrichtsauren Salze nicht. - Die salpetrichtsauren Salze sind hauptsächlich der salpetrichten Säure wegen, welche sie enthalten, interessant; ich habe daher hier gleich das Wichtigste davon angeführt, und werde späterhin, bei den einzelnen Basen, nicht wieder darauf zurückkommen.

25. Die salpetrichte Säure verhält sich, da sie nur salpetrichte Salpetersiure eine schwache Säure ist, eben so wie das Wasser, gegen stärkere Säuren als eine schwache Basis; sie verbindet sich z. B. mit der Salpetersäure und der Schwe-Die Verbindung der salpetrichten Säure mit felsäure. der Salpetersäure erhält man, wenn die Salpetersäure aus ihren Verbindungen entweder bei einer hohen Temperatur, bei der Rothglühhitze, ausgeschieden wird, oder wenn sie die zu ihrer Existenz nöthige Menge Wasser nicht erhalten kann. Die salpetrichte Salpetersäure bilDestillation der Salpetersäure, wenn man zum Salpeter nur so viel Schwefelsäure hinzugesetzt hat, als nöthig ist, um neutrales schwefelsaures Kali zu bilden. Die Retorte und Vorlage füllen sich in der zweiten Hälfte der Operation mit rothen Dämpfen, Sauerstoff entweicht, und die salpetrichte Salpetersäure wird von der schon übergegangenen Salpetersäure vollständig absorbirt. Die rothe Flüssigkeit, welche man so erhält, ist unter dem Namen der rauchenden Salpetersäure bekannt; sie besteht aus einer Die rauchende Auflösung der salpetrichten Salpetersäure im ersten Hy-Salpetersäure. drate der Salpetersäure. Wenn man in einer Retorte,



eingeht, rauchende Sal- rauchenden, petersäure sehr vor-

siehtig destillirt, so verdichten sich, wenn man das Rohr und die Flasche mit einer kaltmachenden Mischung umgiebt, zwei durch ihr specifisches Gewicht verschiedene Flüssigkeiten, welche, wenn man sie mit einander schüttelt, sich wie Oel und Wasser gegen einander verhalten. Die leichtere Flüssigkeit ist salpetrichte Salpetersäure, in der eine kleine Menge des ersten Hydrats aufgelöst enthalten ist, wovon man sie durch eine vorsichtige Destillation trennt; die schwerere ist eine concentrirte Auflösung der salpetrichten Salpetersänre im ersten Hydrat der Salpetersäure, welches davon nicht mehr als ungefähr die Hälfte dem Gewichte nach aufzulösen im Stande ist. Man erhält die salpetrichte Salpetersäure gleichfalls und zwar sehr rein und in großer Menge, wenn man salpe- aus dem saltersaures Bleioxyd, welches man vorher durch Erhitzen petersauren von allem mechanisch eingeschlossenen Wasser vollständig befreit hat, in einer Retorte bei einer erhöhten Temperatur zerlegt, und die sich entwickelnde salpetrichte Salpetersäure auf dieselbe Weise, welche ich so eben angeführt habe, erkältet.

26. Die salpetrichte Salpetersäure ist eine pomeranzen-Eigenschaften gelbe Flüssigkeit von 1,42 spec. Gewicht, und kocht bei derselben.

+28°; ihr Gas zeichnet sich durch eine intensiv rothe Farbe aus. Sie erstarrt bei - 13°,5, wenn sie vollkommen frei von überschüssiger Salpetersäure ist; das specifische Gewicht ihres Gases hat man zu 1.72 bestimmt; in 1 M. sind daher & M. Stickstoffgas und 1 M. Sauerstoffgas enthalten.

Ist keine besondere Oxydationsstufe.

27. Die salpetrichte Säure vereinigt sich auf ganz ähnliche Weise, wie mit der Salpetersäure, auch mit der Schwefelsäure zu einer eigenthümlichen Verbindung, wodurch es sehr wahrscheinlich wird, dass die salpetrichte Salpetersäure eine Verbindung zweier Säuren sei, und nicht etwa, wie es in einigen Lehrbüchern angenommen wird, eine eigene Oxydationsstufe des Stickstoffs bildet, die man salpetrichte Säure oder Untersalpetersäure genannt hat; für die Benennung Säure hat man um so weniger einen Grund, da man durchaus keine Verbindung einer Basis mit dieser Substanz kennt. Auch aus der Zersetzung der salpetrichten Salpetersäure durch Wasser in Salpetersäurehydrat und salpetrichte Säure folgt, dass sie eine salzartige Verbindung ist.

# Stickstoffoxydgas.

Darstellung oxyds.

28. Das Stickstoffoxyd erhält man, wie ich schon des Stickstoff- angeführt habe, bei der Oxydation vieler brennbarer Substanzen durch Salpetersäure; zur Darstellung desselben kann man am besten verschiedene Metalle anwenden. Wird ein Metall, welches sich mit dem Sauerstoff zu einer Basis verbindet, durch Salpetersäure oxydirt, so wird gewöhnlich von 4 Th. Salpetersäure 1 Th. zerlegt, und die 3 anderen verbinden sich mit der gebildeten Basis zu einem neutralen salpetersauren Salze, in welchem der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure sich wie 1:5 verhält. Am reinsten erhält man das Stickstoffoxyd, wenn man Kupfer oder Quecksilber anwendet, zur Entwickelung desselben ist der Apparat, welchen ich schon früher bei der Darstellung des Wasserstoffgases (s. I. 1. p. 19. §. 20.) angeführt habe, der zweckmäßigste, nur die Flasche nimmt man etwas kleiner. Die Salpetersäure wird vom Kupfer zersetzt, ohne dass man sie zu erwärmen braucht. Das Stickstoffoxydgas kann man über Wasser auffangen, welches nur 1 bis 1 dem Maasse nach davon absorbirt.

29. Das Gas ist farblos, wird bei einem Druck Eigenschaften von 60 Atmosphären noch nicht flüssig, röthet die des Suck-stoffoxyds; blauen Pslanzensarben nicht, färbt, wie die Salpetersäure, die thierischen Substanzen gelb, und wirkt tödtend. Kommt es mit der atmosphärischen Luft oder mit Sauerstoffgas in Berührung, so bildet es rothe Dämpfe, indem verbindet sich mit Sauerstoff, es sich mit dem Sauerstoff verbindet, und zwar, je nachdem mehr Sauerstoff vorhanden ist, zu salpetrichter Säure, zu salpetrichter Salpetersäure, oder zu Salpetersäure.

Von dem zweiten Hydrat der Salpetersäure verdich- zersetzt die ten 100 Th., dem Gewichte nach, 90 Th. Stickstoffoxyd; Salpetersäure, ein Theil der Salpetersäure wird dabei zerlegt, und salpetrichte Säure gebildet, welche sich mit der Salpetersäure vereinigt, wodurch die gewöhnliche rauchende Salpetersäure entsteht.

Bringt man auf einem Löffel Phosphor in eine wird zersetzt Glocke mit Stickstoffgas, und berührt den Phosphor mit einem heißen Metalldrahte, so schmilzt der Phosphor, ohne sich zu entzünden. Zieht man den Draht, an dessen Ende gewöhnlich etwas von dem geschmolzenen Phosphor baften bleibt, aus der Glocke heraus, so entzündet sich dieser Phosphor in der Luft; bringt man aber brennenden Phosphor in das Gas, so brennt er darin fast ehen so schön, wie im Sauerstoffgase. Der Phosphor bedarf also einer höheren Temperatur, um der chemischen Verdindung von Stickstoff und Sauerstoff Sauerstoff zu entziehen, als um sich mit dem nicht chemisch gebundenen Sauerstoff der Luft zu verbinden; brennender Schwefel verlöscht aus demselben Grunde in diesem Gase. Glühende Kohle brennt darin wie im Sauerstoffgase; wird dasselbe mit Wasserstoffgas oder mit Schwefelkohlenstoffgas gemengt und entzündet, so findet ein Anbrennen mit Flamme statt, welche bei der letzten Gasart sehr groß und schön leuchtend ist. Man braucht,

brennenden Phosphor.

durch glübende Kohle.

um diesen letzten Versuch anzustellen, nur etwas Schwefelkohlenstoff in einen mit Stickstoffoxydgas gefüllten Cylinder hineinzugießen und darin verdampfen zu lassen. Mengt man Stickstoffoxydgas mit Wasserstoffgas, und bringt frisch geglühten Platinschwamm hinein, so verbindet sieh das Wasserstoffgas mit dem Sauerstoff zu Wasser, und mit dem Stickstoff zu Ammoniak.

Verbindet sich mit Eisenoxydulsalzen u. s. w.,

30. Die Eisenoxydulsalze und die diesen entsprechenden Chlor-, Brom- etc. Verbindungen des Eisens absorbiren das Stickstoffoxyd in großer Menge; die Flüssigkeiten nehmen dabei eine schwarze Farbe an und werden zuletzt ganz undurchsichtig. Dieselbe Erscheinung findet statt, wenn man diese Verbindungen mit Salpetersäure behandelt, wodurch Eisenoxyd und Stickstoffoxyd gebildet werden; dieses färbt die Auflösung schwarz, welche Farbe erst verschwindet, wenn die Oxydation vollendet ist, und das Gas durch Aufkochen ausgetrieben wird. Das schwefelsaure Eisenoxydul absorbirt so viel Stickstoffoxyd, dass sich der Sauerstoff desselben zum Sauerstoff des Eisenoxyduls wie 1:2 verhält; man kann diese Verbindung nur flüssig erhalten. Unter der Luftpumpe, oder beim Abdampfen entweicht das Stickstoffoxyd. Cyaneisenkalium und phosphorsaures Kali bringen in der Auflösung dieser Verbindung rothbraune Niederschläge hervor, welche die ganze Menge des Stickstoffoxvds enthalten.

mit schweflichtsauren Salsen, 31. Leitet man Stickstoffoxydgas in eine concentrirte Auflösung von schweflichtsaurem Ammoniak, Kali oder Natron, wozu man einen Ueberschuss an Basis hinzusetzt, so wird das Stickstoffoxyd absorbirt, und die neu entstandene Verbindung scheidet sich in schönen Krystallen aus. Die Ammoniakverbindung ist in Alkohol unlöslich; in Wasser löst sie sich leicht auf und zersetzt sich rasch, um so rascher, je höher die Temperatur ist; im trockenen Zustande ist sie beständiger. Das Kalisalz ist beständiger, läst sich bis 110° ohne Zersetzung erhitzen; bei 130° zerlegt es sich, indem schweslichtsaures Kali zurückbleibt und Stickstoffoxydgas sich entwickelt.

Diese Verbindungen entwickeln, wenn sie auf die Weise, welche ich gleich anführen werde, zersetzt werden, Stickstoffoxydul, und ein neutrales schwefelsaures Salz bildet sich. Da in den schweflichtsauren Salzen der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure wie 1:2, und in den! Zusammenschwefelsauren wie 1:3 sich verhält, und das Stickstoff- verbindunoxydgas 1 M. Sauerstoffgas und 1 M. Stickstoffgas, das Stickstoffoxydul aber 1 M. Sauerstoffgas und 1 M. KOS 20 u. N20 Stickstoffgas enthält; so ist 1. M. schweflichter Saure, = KOS 30 u.NO. welche 1 M. Sauerstoff enthält, in den Salzen mit 2 M. Stickstoffoxyd verbunden, und bei der Zersetzung wird 1 M. Stickstoffoxydul frei.

Diese Verbindungen zerlegen sich selbst durch die Zerlegung schwächsten Säuren, indem ein sehwefelsaures Salz sich dieser Verbin-dungen durch bildet und Stickstoffoxydul sich ertwickelt; dasselbe fin- Contact. det statt, wenn man sie mit Bleisazen oder anderen Salzen fällt. Platinschwamm, metalliches Silber, Kohlenpulver, Mangansuperoxyd, Auflösung von verschiedenen metallischen Salzen, z. B. vom schvefelsauren Zinkoxyd, bewirken diese Zerlegung gleichfall, so dass diese Verbindungen ein recht schönes Beispiel von Zerlegung durch Contact darbieten.

Da das Kalisalz bei 130° Sticks:offoxyd und schwef- Wie ist ihre lichtsaures Kali giebt, so darf man nicht annehmen, dass Zusammenin diesen Verbindungen Stickstoffexydul mit den schwe-anguschen? felsauren Salzen verbunden ist; am wahrscheinlichsten ist es, dass das Stickstoffoxyd sich zu den schweslichtsauren Salzen dem Krystallwasser ähnlich verhält. Dass in Nitroschwediesen Verbindungen eine eigenthümliche Säure, die aus felesure ist nicht ansu-Stickstoff, Schwefel und Sauerstoff besteht, enthalten sei, ist nicht anzunehmen, da weder die angeführten Thatsachen dieses beweisen, noch ähnlich zusammengesetzte Verbindungen es wahrscheinlich machen.

32. Verbindungen des Stickstoffoxyds mit Basen kennt man bisher noch nicht mit Bestimmtheit. Bringt man es lange Zeit hindurch mit einer Auflösung von kaustischem Kali in Berührung, so ändert es sich in Stickstoffoxydul und in salpetrichte Säure um, welche sich mit dem Kali verbindet.

setzung

Auch mit Säuren hat man keine andere Verbindung als mit Schwefelsäure bisher beobachtet, welche man ied auch nicht dadurch, dass man das Stickstoffoxyd mit gewöhnlichen concentrirten Schwefelsäure in Berühr bringt, erhalten kann; denn man kann es Monate lang! derselben über Quecksilber stehen lassen, ohne dass e Verbindung statt findet, während, wenn man etwas Sau stoff hinzutreten lässt, die salpetrichte Säure, die s dann bildet, mit der Schveselsäure sich vereinigt.

## 4. Stickstoffoxydul.

Darstellung des Stickstoffoxyduls

Das Stickstoff(xydul erhält man, wenn einige Metalle, z. B. Zirk, auf verdünnte Salpetersi einwirken lässt, oder wenn man dem Stickstoffon durch feuchte Zink- oder Eisenfeile, oder schwessis saure Salze die Hälfte seines Sauerstoffs entzieht. Die Methoden sind jedoci weder bequem, noch erhält die Verbindung leich rein; am besten stellt man es de Zersetzung des salpetersauren Ammoniaks dar. Das petersaure Ammonial erhitzt man in demselben Appar welchen man zur Zeilegung des Quecksilberoxyds and det (s. I., 1. Abth., §. 2.), nur muss man es, da es zwische bis 300° schon zerlegt wird, sehr vorsichtig erhitzen. der Vorlage sammelt sich Wasser an, und das Gas A man in Glocken auf. Will man viel Stickstoffory bereiten, so wendet man eine große Retorte an, wel man in einem Sandbade erhitzt: das Stickstoffoxydul man in einem Gasbehälter auf.

aus dem Ammoniak.

Das krystallisirte salpetersaure Ammoniak besteht salpetersauren Salpetersaure, Ammoniakhydrat und Krystallisationswas Der Wasserstoff des Ammoniaks verbindet sich beim Ei tzen mit einem Theile des Sauerstoffs der Salpetersie und es bleibt genau so viel Sauerstoff übrig, dass der S stoff der Salpetersäure und der Stickstoff des Ammon damit Stickstoffoxydul bilden.

Salpetersaur.) Salpetersäure = 21M. Sauerstoffg. + 1 M. Sticks
Ammoniak = 3 Wasserstg. + 1 Wasser = 3 M. Wasserstg. + 1 M. Samen Stickstoffoxydul = 2 - Stickstoffg. + 1 ŀ

34. Das Stickstoffoxydul ist bei dem gewöhnlichen Eigenschaften ick und der gewöhnlichen Temperatur gasförmig. Zerman das salpetersaure Ammoniak auf ähnliche Weise, das Cyanquecksilber (s. Cyan), in einem verschlosse-Rohre, so erhält man in dem erkalteten Theile zwei ichten, wovon die eine Wasser, die andere tropfbarsiges Stickstoffoxydul ist; dieses ist farblos und sehr nflüszig. Mit atmosphärischer Luft oder mit Sauer-I gemengt, oxydirt sich das Stickstoffoxydul nicht höund es entstehen keine rothen Dämpfe. Es ist farbhat einen angenehmen Geruch und süßen Geschmack: eathmet bringt es einen augenblicklich vorübergehen-Rausch hervor. Um diesen Versuch anzustellen, man eine Blase aus Goldschlägerhaut, worin unge-1 3 bis 4 Quart hineingehen, and welche mit einem ndstück versehen ist, mit dem Gase, indem man vordie Luft ausdrückt, und das Mundstück an einem Gas-Alter, welcher mit dem Gase gefüllt ist, vermittelst ei-Kautschuckrohres befestigt. Man athmet zuerst so l als möglich die in den Lungen enthaltene Luft aus. t dann das Mundstück an den Mund, und athmet die bart ein; sie wird, ohne dass eine Exspiration nothig re, von den Lungen aufgenommen. Gefährliche Folhat dieses Einathmen nur, wenn es entweder zu häuund zu schnell wiederholt wird, - Thiere z. B. sterl in diesem Gase, wenn man sie längere Zeit darin t, an einem zu lange dauernden Rausch, - oder m das Gas fremde Bestandtheile, z. B. Chlor, enthält, Icher Fall eintritt, wenn das salpetersaure Ammoniak as chlorwasserstoffsaures Ammoniak enthält.

Glühende Kohle brennt im Stickstoffoxydul wie im berstoffgase, und Phosphor verhält sich zu diesem Gase m so, wie zum Stickstoffoxyd. Wird schwach brenader Schwefel in dieses Gas gebracht, so verlischt er rin; brennt er dagegen mit starker Flamme, so brennt darin, win im Sauerstoffgase.

berauscht eingeathmet. Zusammensetzung der Verbindungen des Stickstoffs und Sauerstoffs und der salpetersauren und salpetrichtsauren Salze.

Untersuchung der Zusamoxyduls und Stickstoffoxyds,

35. Lässt man über Quecksilber in eine, oben etwas mensetsung gekrümmte Glasröhre Stickstoffoxyd oder Stickstoffoxydes Stickstoff-dul hineinsteigen, dessen Maass man genau bestimmt, und bringt, vermittelst einer Zange, deren Enden aus zwei kleinen Löffeln aa bestehen, welche so dicht auf ein-



ander schließen, dass die hineingelegte Substanz nicht mit dem Quecksilber in Berührung kommen kann, etwas Kalium, Zinn oder Schwefelbarium in den oberen gekrümmten Theil der-

selben hinein, so verbinden sich diese Substanzen, wenn man sie vermittelst einer Spirituslampe erwärmt, mit dem Sauerstoff der Gasarten, und reines Stickstoffgas bleibt zurück, und zwar vom Stickstoffoxydul gerade so viel dem Maaise nach, als vom Gase angewandt wurde, vom Stickstoffoxyde dagegen nur die Hälfte. Um die Sauerstoffmenge zu finden, womit der Stickstoff verbunden war, braucht man also nur das specifische Gewicht der beiden Gasarten zu bestimmen, da das specifische Gewicht des Stickstoffgases (0,976) und das des Sauerstoffgases (1,1026) bekannt sind.

Das specifische Gewicht des Stickstoffoxydulgases hat man zu 1,527, das des Stickstoffoxydgases zu 1,039 gefunden; in 1,527 Stickstoffoxydul sind folglich 0,976 Stickstoff und 0,551  $\left(\frac{1,102}{2}\right)$  Sauerstoff, und in 1,039 Stickstoffoxyd 0,488  $\left(\frac{0,976}{2}\right)$  Stickstoff und 0,551  $\left(\frac{1,102}{2}\right)$ Sauerstoff enthalten.

Vergleicht man die Sauerstoffmenge mit dem specifischen Gewicht desselben, so findet man, wie viel dem Maasse nach Sauerstoff in den Verbindungen enthalten war; 1 M. Stickstoffoxydulgas besteht folglich aus 1 M. Stickstoffgas und 1 M. Sauerstoffgas, und 1 M. Stickstoffoxydgas aus 1 M. Stickstoffgas und 1 M. Sauerstoffgas.

der

36. Aus der Zersetzung des salpetersauren Ammoniaks folgt, dass die Salpetersäure aus 21 M. Sauerstoff-Salpetersiure gas und 1 M. Stickstoffgas besteht. Die Zusammensetzung des Stickstoffoxyduls nämlich habe ich so eben angeführt; die Versuche, durch welche man die Zusammensetzung des Ammoniaks, und wie viel Ammoniak mit der Salpetersäure sich verbindet, gefunden hat, werde ich späterhin anführen. Würde die Salpetersäure nicht nach dem angeführten Verhältnisse zusammengesetzt sein, so müste bei der Zerlegung des salpetersauren Ammoniaks, welches jedoch nicht statt findet, entweder Stickstoff, oder Stickstoffoxyd, oder Ammoniak sich entwickeln. oder auch die Neutralität des Salzes sich ändern. Directe Versuche, indem man Sauerstoff zu Stickstoffoxyd treten lässt, geben dasselbe Resultat. Ein Maass Stickstoffoxyd bedarf nämlich 3 Maass Sauerstoff, um vollständig in Salpetersäure umgeändert zu werden. Berechnet man aus diesem Verhältnisse die Zusammensetzung der Salpetersäure dem Gewichte nach, so enthält sie in 100 Th. 26,17 Stickstoff und 73,83 Sauerstoff. — Die Zusammensetzung der salpetersauren Salze hat man durch Glühen salpetersauren des salpetersauren Bleioxyds bestimmt: 100 Th. salpetersaures Bleioxyd verloren durch Glühen 32,69 Th. Salpetersäure, worin 24,134 Sauerstoff enthalten sind, und 67,31 Bleioxyd bleiben zurück, welche 4,8268 Sauerstoff enthalten; nun verhalten sich

und der

4.8268 : 24.134 :: 1 : 5.

Der Sauerstoffgehalt der Basis verhält sich also in den salpetersauren Salzen, welche dem krystallisirten salpetersauren Bleioxyd entsprechen, nämlich in allen neutralen, wie 1:5, und 100 Th. Salpetersäure sättigen folglich eine Menge Basis, welche 14,77  $\left(\frac{73,85}{5}\right)$  Sauerstoff enthält.

Die salpetrichte Salpetersäure hat man über salpetrichten Salpetersäure, glühende Kupferspäne geleitet; der Sauerstoff bleibt beim Kupfer, und wird durch die Gewichtszunahme desselben bestimmt; der Stickstoff entwickelt sich als Gas und wird aufgefangen. Bei diesen Untersuchungen muß man übrigens auf dieselbe Weise verfahren, wie bei der Bestimmung des Stickstoffgehalts organischer Körper durch Kupferoxyd (s. I, 1, p. 144, §. 170.). Die Salpetersäure ist nach diesem Versuche mit der salpetrichten Säure so verbunden, dass der Stickstoffgehalt in beiden gleich ist, und der Sauerstoff sich wie 5:3 verhält.

der salpetrichten Säure.

38. Glüht man salpetrichtsaures Silberoxyd, so erhalt man metallisches Silber und keine Spur von Was-Den Sauerstoffgehalt des Silberoxyds kennt man durch andere Versuche. Aus dem Verluste beim Glähen kann man also die salpetrichte Säure, welche mit dem Silberoxyde verbunden war, berechnen und indem man eine gewogene Menge salpetrichtsaures Silberoxyd so in einem Rohre glüht, dass die Zersetzungsproducte mit glühendem Kupferoxyd in vollkommene Berührung kommen, bestimmt man das sich entwickelnde Stickstoffgas, welches man auffängt, dem Maasse nach, indem man auch hier auf ähnliche Weise wie bei der Stickstoffbestimmung organischer Substanzen verfährt. Aus einem solchen Versuch ergiebt sich, dass die salpetrichte Säure auf 2 M. Stickstoff 3 M. Sauerstoff enthält, oder dass darin 62.86 Sauerstoff und 37,14 Stickstoff enthalten sind. diese Versuche findet man gleichfalls, da man Sauerstoff des Silberoxyds kennt, dass der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure in den neutralen salpetrichtsauren Salzen sich wie 1:3 verhält; die Sättigungscapacität der salpetrichten Säure beträgt also  $\left(\frac{62\cancel{80}}{3}\right)$ 20.96.

39. Berechnet man aus den Maassverhältnissen, nach setsung dieser dem spec. Gewichte des Stickstoffgases (0,976) und den bindungen des Sauerstoffgases (1,1026), die Zusammensetzung der Stickstoffverbindungen dem Gewichte nach, so erhält man dem Gewichte folgende Zahlen:

	Stickstoff.	Sauerstoff.	St	ickstoff,	Sauerstoff.	
Stickstoffoxydul	100+	56,486	oder	63,90-	<b>+</b> 36,10.	
Stickstoffoxyd	-+	112,971	-	46,95-	<b>+</b> 43,05	
Salpetrichte Säur	e —+	169,457	-	37,11-	<b>+</b> 62,89	
Salpetersäure	-+	282,428	-	26,15-	<b>+</b> 73,85.	

#### II. Schwefel und Sauerstoff.

1.	. Schwefelsäure		100 Schwefel-	149,13	Sauerstoff.	
2.	Unterschwefelsäure	=		+	124,28	•
3.	Schweflichte Säure	=		+	99,42	-
4.	Unterschweflichts. Schwefels.	==		+	82,85	-
<b>5</b> .	Unterschweflichte Säure	_		_	49,71	_

### Schwefelsäure.

40. Man kann die Schwefelsäure sowohl wasserfrei als in drei verschiedenen Verhältnissen mit Wasser verbunden erhalten; die wasserfreie Säure und das erste Hydrat gewinnt man aus dem Nordhäuser Vitriolöl. 'Das zweite Hydrat ist die sogenannte englische Schwefelsäure; setzt man zu dieser mehr Wasser hinzu, so erhält man das dritte Hydrat. Die englische Schwefelsäure und das Nordhäuser Vitriolöl sind allgemein im Handel verbreitet.

41. Das Nordhäuser Vitriolöl besteht aus einer Auf- Die wasserlösung des ersten Hydrats in dem zweiten; setzt man es freie Schweeiner Temperatur von 0° aus, so krystallisirt das erste Hydrat heraus; erwärmt man dieses Hydrat, so zerlegt es sich in das zweite Hydrat und in wasserfreie Schwefelsäure. Dieselben Produkte giebt natürlich das Nordhäuser Vitriolöl bei derselben Behandlung. Die wasser- Darstellung, freie Schwefelsäure gewinnt man, wenn Nordhäuser Vitriolöl in einer Retorte, welche man in ein Sandbad stellt. langsam erwärmt wird, und die übergehenden Dämpfe in einer Flasche, welche man kalt erhält und nachher mit einem gut eingeriebenen Stöpsel verschließen kann, verdichtet werden; will man nur eine kleine Quantität darstellen, so kann man diese Operation über einer Spirituslampe vornehmen. Die wasserfreie Schwefelsäure ist Eigenschaften.

eine krystallinische, asbestähnliche, zähe Masse, welche man zwischen den trocknen Fingern wie Wachs kneten kann; bei + 18° ist ihr specifisches Gewicht 1,97; etwas über 30° kocht sie; will man sie schmelzen, so muß man sie in warmen Sand von etwa 25° stellen; erwärmt man sie aber zu rasch, so nimmt sie schnell Gasform an und kann eine Explosion bewirken. Das Gas der wasserfreien Schwefelsäure ist farblos, was man bei der Destillation sehr gut beobachten kann. Reine Kalkerde oder Baryterde glühen, wenn sie im Gase der Säure erhitzt werden, und zeigen dieselben Verbrennungserscheinungen, welche bei der Verbindung einfacher Körper statt finden.

Verhalten derselben zum VVasser.

Die Verbindung der wasserfreien Säure mit Wasser geschieht unter Entwickelung von viel Warme; wirft man ein Wenig von dieser Säure in Wasser, so entsteht ein ähnliches Geräusch, als wenn glühendes Eisen in Wasser getaucht wird; nimmt man nur so viel Wasser als nöthig ist, um das zweite Hydrat zu bilden, so entsteht bei größeren Quantitäten, z. B. wenn man eine Drachme Säure genommen hat, eine Feuererscheinung und eine Explosion, wodurch die Gefäse, worin man die Mischung macht, zertrümmert werden. Das Rauchen der wasserfreien Säure an der Luft beruht darauf, dass sie, indem sie sich verstüchtigt und mit dem Wasser der Luft verbindet, ein Hydrat bildet, welches erst bei 326° kocht, also viel weniger flüchtig ist, als die wasserfreie Saure; aus demselben Grunde bilden sich auch im Anfange der Destillation der wasserfreien Säure aus dem Nordhäuser Vitriolöle im Retortenhalse und in der Vorlage weiße Dämpfe, welche nachher verschwinden. Ein Maass gasförmige Schwefelsäure enthält 11 M. Sauerstoff und 1 M. Schwefelgas; demnach würde ihr specifisches Gewicht 2,76 betragen, welches so nahe mit den Bestimmungen übereinstimmt, als es bei einer solchen Substanz möglich ist.

Warum sie raucht?

Das erste Hydrat der 42. Das erste Hydrat kann man nur schwierig rein vom zweiten Hydrate erhalten; man erreicht es durch

öfteres Schmelzen der gebildeten Krystalle und Abgiessen der nicht krystallisirten Flüssigkeit, oder wenn man bei Bereitung der Säure aus dem Eisenvitriol, welche ich gleich anführen werde, eine neue Vorlage anlegt, und nun die concentrirte Säure übergeht. Man erhält das erste Hydrat im ersten Falle in Krystallen mit schön ausgebildeten Flächen, im letzten Falle als eine feste krystallinische Masse, welche, wenn darin kein zweites Hydrat enthalten ist, bei der gewöhnlichen Temperatur der Atmosphäre fest bleibt. Der Sauerstoff des Wassers verhält sich zum Sauerstoff der Säure im ersten Hydrat, nach einer damit angestellten Untersuchung, wie 1:6.

Schwefelsăure, Ħ'S2.

Zieht die wasserfreie Säure oder das erste Hydrat Das sweite Wasser aus der Luft an, oder werden sie damit versetzt, die englische so kann man durch Erwärmen nur so viel Wasser wieder abscheiden, bis das zweite Hydrat, die sogenannte englische oder gewöhnliche Schwefelsäure entsteht, welche bei 326° kocht. Dieses Hydrat enthält so viel Wasser, dass der Sauerstoff des Wassers zu dem der Schwefelsäure sich wie 1:3 verhält: man kann dieses Wasser nur durch eine stärkere Basis austreiben. Setzt man eine Bestimmung gewogene Quantität Schwefelsäure zu einer gewogenen seines Wassergehaltes. Quantität geschmolzenen Bleioxyds, wovon man einen Ueberschuss anwendet, so wird das Wasser ausgetrieben und durch Abwägen des erhitzten schwefelsauren Bleioxyds findet man, dass das fortgegangene Wasser 181 p. C. von der Schwefelsäure betrug. Dieses Hydrat wird bei -34° fest, und hat ein specifisches Gewicht von 1.85.

Schwefelsăure. ĦS.

43. Setzt man zu diesem Hydrat noch eben so viel Wasser hinzu, als es enthält, so bilden sich in dieser Flüssigkeit, wenn man sie bis 0° erkalten lässt, große Krystalle, welche bei +4° schmelzen, ein specifisches Gewicht von 1,78 haben, und in denen der Sauerstoff des Wassers, nach einer damit angestellten Untersuchung. sich zum Sauerstoff der Säure wie 2:3 verhält.

Das dritte Hydrat, HºS.

Wie mengt man Schwefelsäure und Wasser?

44. Setzt man Wasser zum zweiten Hydrat hinza, so entsteht bei der chemischen Verbindung der Schwefelsäure und des Wassers eine so hohe Temperatur, das durch unvorsichtiges Hineingießen eine Explosion erfolgen kann. Ohne Gefahr kann man Schwefelsäure zum Wasser hinzusetzen, wenn man das Wasser mit einem Glasstabe in eine wirbelnde Bewegung bringt, und die Schweselsäure in einem dünnen Strahle mitten in den Wirbel hineingiesst.

Wie verhält tigen Schwefelsäure sum Gehalt an Schwefelsäure?

45. Wenn man Schwefelsäure und Wasser mit einsich das speci-fische Gewicht ander mischt, so findet eine Verdichtung statt; z. B. gleider wassenhal- che Theile Schwefelsäure und Wasser, welche man nach der Mischung wieder bis zu ihrer vorigen Temperatur erkalten lässt, ziehen sich um 139 zusammen, so dass also aus 100 Th. ungefähr 97 Th. dem Maasse nach entstanden sind. Je weniger Wasser zur Schwefelsäure hinzugesetzt wird, um so größer ist die Verdichtung, ohne jedoch einem bestimmten Gesetze zu folgen; so dass man durch Versuche hat ermitteln müssen, wie viel Schwefelsäure in einer verdünnten Schwefelsäure von einem bestimmten specifischen Gewicht enthalten ist, indem man nämlich zu einer gewogenen Menge Schwefelsäure gewogene Quantitäten Wasser hinzusetzte, und das specifische Gewicht der erhaltenen Flüssigkeiten bestimmte. Die Tabelle, welche man nach diesen Versuchen entworfen hat, will ich am Ende des Lehrbuches anführen, zugleich mit einer Tabelle über den Kochpunkt der verdünnten Schwefelsäure nach ihrem Wassergehalte. Verdichtung nämlich, welche bei den ersten Quantitäten Wasser, die man zur Schwefelsäure hinzusetzt, statt findet, ist so bedeutend, dass es schwer ist, aus dem specifischen Gewichte genau auf den Gehalt einer Säure zu schließen, deren specifisches Gewicht zwischen 1,85 und 1.78 liegt; der Kochpunkt dagegen verändert sich mit dem Wassergehalte so bedeutend, dass die Säure von 1,78 specifischem Gewicht bei 224° kocht, also bei einer um 102º niedrigeren Temperatur, als die Säure von 1.85.

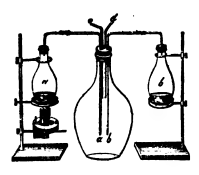
46. Die Temperatur, wobei die Schwefelsäure kocht, Der Kochsteigt beim Concentriren derselben allmählig, so wie das punkt der wasserhaltigen Wasser verdampft. Es finden keine Sprünge statt, wel-Schweselsäure che eintreten müßsten, wenn chemische Verbindungen nach bei der Conbestimmten Verhältnissen aufgehoben würden, so dass centration. daraus zu folgen scheint, dass die chemische Verbindung zwischen der Schwefelsäure und dem Wasser. welches beim Concentriren entweicht, schon früher aufgehoben worden sei, und dass es nur durch die auflösende Kraft der Schwefelsäure, welche, in dem Verhältnis wie Wasser fortgeht, zunimmt, zurückgehalten werde; so wie die Verwandtschaft zwischen Kochsalz und Wasser schon bei 0º aufgehört hat, das Kochsalz aber dennoch den Kochpunkt des Wassers, worin es bis zur Sättigung aufgelöst ist, um 9° erhöht.

47. Bei einer starken Rothglühhitze zerlegt sich die Verhalten der Schwefel-Schwefelsäure in Sauerstoff und schweflichtsaures Gas. wenn z. B. die Dämpfe derselben durch ein glühendes

Porcellanrohr getrieben werden.

Das Nordhäuser Vitriolöl kann mit Vortheil nur durch das Erhitzen eines einzigen schwefelsauren Salzes, des Eisenvitriols, gewonnen werden. Die schwefelsau- verschiedener ren Salze nämlich verhalten sich bei erhöhter Temperatur sehr verschieden; diejenigen, welche eine sehr starke bei erhöhter Basis enthalten, z. B. schwefelsaures Kali oder schwefelsaure Baryterde, können nicht durch die höchste Temperatur zerlegt werden. Schwefelsaures Kupferoxyd wird erst bei einer stärkeren Rothglühhitze zersetzt, indem Kupferoxyd zurückbleibt, und die Schwefelsäure in schweflichte Säure und Sauerstoff zerfällt. Derselbe Fall tritt noch bei der schwefelsauren Thonerde ein, obgleich sie schon zu den schwächeren Basen gehört. Das schwefelsaure Eisenoxyd dagegen bedarf, da das Eisenoxyd eine noch schwächere Basis ist, als die Thonerde, zu seiner Zerlegung nur einer so niedrigen Temperatur, dass dabei weder die Schweselsäure zerlegt wird, noch das Salz vorher vollständig das Wasser verloren hat. Was das Kry-

schwefel-Temperatur.



durch Erhitzen von Schwefelsäure mit zerschnittenen Kupferblech darstellt, bineintreten lässt; sobald die schweslichte Säure ansängt sich zu entwickeln, giesst man Salpetersäure auf zerschnittenes Kupferblech, welches sich in einem anderen Kolben b befindet. Ohne dass man Wärme anzuwenden nöthig hat, wirkt das Kupferblech auf die Salpetersäure, und Stickstoffoxyd tritt in das große Glasgefäß; rothe Dämpfe, salpetrichte Säure nämlich, werden dadurch gebildet, dass es Sauerstoff aus der Luft, welche sich in dem Gefässe befindet, aufnimmt, und diese geben an die schweslichte Säure den erhaltenen Sauerstoff ab, welche sich damit zu Schwefelsäure verbindet. Eine nothwendige Bedingung zur Schwefelsäurebildung ist zwar, dass etwas Feuchtigkeit gegenwärtig sei, denn trockene schweslichte Säure wirkt nicht auf salpetrichte Säure; das Stickstoffoxyd enthält jedoch hinreichend Wasserdämpse beigemengt, auch kann man auf den Boden des Glasgefäßes etwas Wasser gießen. Leitet man die Operation so, dass in dem Glasgefässe ein großer Ueberschuss von atmosphärischer Luft und schwellichter Säure ist, indem man unausgesetzt schweflichte Säure hineintreten lässt, und Luft durch ein Rohr c hineinbläst, so bildet sich fortdauernd Schwefelsäure, welche niederfällt und von dem, unten im Glasgefäße be-

Stickstoffoxyd findlichen Wasser aufgenommen wird. Da die Umwandüberträgt den lung der schweslichten Säure in Schweselsäure darauf be-

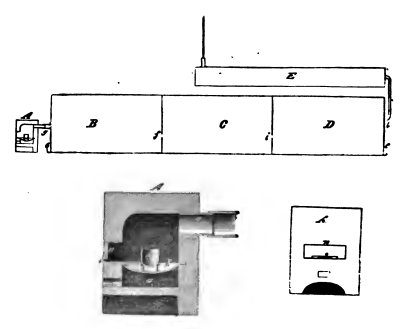
ruht, dass das Stickstoffoxyd aus der Lust Sauerstoff auf- Lust an die nimmt, diesen an die schweslichte Säure abgiebt und wie- schweslichte der zu Stickstoffoxyd wird, und dann wiederum Sauerstoff aufnimmt und an die schweslichte Säure abgiebt. so kann, indem dieser Process viele Male sich wiederholt, eine sehr kleine Menge Stickstoffoxyd dazu dienen, um aus einer großen Menge atmosphärischer Luft den Sauerstoff auf eine große Menge schweflichter Säure zu übertragen; zuletzt bleibt Stickstoffoxyd bei der ihres Sauerstoffs beraubten Luft, welche aus dem Gefässe herausgeschafft werden muss, um neuer Luft Platz zu machen, beigemengt zurück und kann nicht weiter benutzt werden. - Im Großen rechnet man, dass bei dieser Bildung der Schwefelsäure auf 100 Th. Schwefel, oder auf 199,42 Th. schweflichter Säure, ungefähr 2,96 Stickstoffoxyd nothwendig sind; da diese nur 1,58 Th. Sauerstoff enthalten, so sieht man daraus, dass das Stickstoffoxyd durch seinen Sauerstoffgehalt zur Bildung der Schwefelsäure nichts hat beitragen können.

50. Leitet man die Operation in dem Glasgefäse Bildung der dagegen so, dass eine große Menge Stickstoffoxyd mit schweselsauschweslichter Säure und atmosphärischer Luft sich mischt, ten Säure. so bemerkt man, wie ein fester Körper sich bildet, der theils an die Wände des Gefässes sich ansetzt, theils in der Mitte desselben in krystallinischen Flittern, ganz dem Schnee ähnlich, erscheint und zu Boden fällt. Dieser Körper ist eine Verbindung von Schwefelsäure mit salpetrichter Säure. Kommt dieser krystallisirte Körper mit Wasser in Berührung, so zersetzt er sich in Schwefelsäure und in Salpetersäure, welche vom Wasser aufgelöst werden, und in Stickstoffoxyd, welches entweicht; findet bei der Darstellung der Schweselsäure die Bildung dieses festen Körpers statt, so muss man, da bei seiner Zersetzung ein Drittel der salpetrichten Säure für den weiteren Process verloren geht, eine große Menge Stickstoffoxyd anwenden, wenn die Schwefelsäurebildung nicht bald aushören

soll. Wenn man vieles und reines Wasser auf den Beden der Flasche gegossen hat, so verschluckt dieses de schweslichte Säure, und die Schweselsäurebildung wird dadurch gleichfalls verhindert.

Darstellung săure im Großen,

Alle diese Erscheinungen, welche man so in der Schwefel-Kleinen verfolgen kann, wiederholen sich bei der Dæstellung der Schwefelsäure im Großen. Durch eine genaue Berücksichtigung der Umstände, welche dabei statt finden, ist man dahin gelangt, den Schwefel, welchen man anwendet, mit einem Aufwande von höchstens 8 p. C. Salpeter, fast ohne Verlust, in Schweselsäure zu ver-Man verbrennt Schwefel oder Schwefelwandeln. kies in besondern Oefen, in welche atmosphärische Luft einströmt, und lässt die gebildete schweslichte Saure in einen großen vierkantigen Raum, dessen Wände, Decke und Boden aus zusammengelötheten Bleiplatten bestehen, in die sogenannte Bleikammer, hineintreten.



Man wendet entweder eine große Bleikammer und eine kleine an und bringt alsdann in der großen Bleikammer Zwischenwände an, welche nahe am Boden fi ein Loch haben, oder man wendet statt der großen 2-3 kleinere Kammern an, die ungefähr denselben Inhalt wie die große Kammer haben und verbindet die eine Kammer mit der andern durch bleierne Röhren. Wendet man eine Kammer an, so ist sie gewöhnlich 120 Fuss lang, 20 Fuss hoch und 25 Fuss breit. Hat man das Anlagecapital nicht zu scheuen und wendet man insbesondere Schwefelkiese an, so bringen mehrere Kammern mehr Vortheil, so dass man in England bei der Anwendung von Schwefelkies drei Kammern anwendet, wovon die erste und zweite 182 Fuss lang, 221 Fuss breit und 25 Fuss hoch sind, die dritte halb so groß und an diese sich noch Condensationsröhren anschließen. Die ganze Bleikammer ist mit einem hölzernen Gerüste umgeben, der Theil, worauf der Boden ruht, ist so hoch, dass man bequem darunter aufrecht stehen kann, die Ränder des Bodens e sind umgebogen und auf denselben stehen die Wände, die, so wie die Decke, vermittelst Lappen von Blei an das Gerüst befestigt sind. Der obere innere Theil des Ofens, welcher ans feuerbeständigen Steinen aufgemauert wird, ist dem einer Retorte ähnlich, der untere besteht aus einer slachen eisernen Schaale h, welche von unten, was jedoch sehr selten geschieht, erhitzt werden kann, wozu der Rost a dient. Vorn hat dieser Ofen eine Einsatzthür, n, welche beim Eintragen des Schwefels und Salpeters geöffnet wird, die unten eine wenig hohe aber sehr breite Oeffnung hat, welche durch ein Blech o mehr oder weniger verschlossen werden kann und durch welche die atmosphärische Luft in den Ofen einströmt. Den Schwefel trägt man etwa viermal täglich ein, jedesmal 100 Pfund und zugleich die nöthige Menge Salpeter, welche man in einen eisernen Topf c, der mit 4Füssen in der Pfanne h steht, schüttet. Der Schwefel, nachdem er entzündet worden ist, verbrennt und bildet schweslichte Säure, wovon ein Theil auf die Salpetersäure des Salpeters einwirkt, es wird saures, schwefelsaures Kali gebildet und Stickstoffoxyd, welches sich sogleich mit dem Sauerstoff der Luft zu salpetrichter Säure verbindet, entweicht in die Kammer, so dass fortwährend ein Gemenge von schweslichter Säure, salpetrichter Säure und atmosphärischer Luft, welche nur einen Theil ihres Sauerstoffs an den Schwefel abgegeben hat, in die Kammer hineinströmen. Sobald zu diesem Gemenge Wasser hinzukommt, so findet der Process so statt, wie ich schon angeführt habe: die salpetrichte Säure giebt Sauerstoff an die schweflichte Säure ab, welche, mit Wasser verbunden, als Schwefelsäure zu Boden fällt und ändert sich in Stickstoffoxyd um, welches von Neuem Sauerstoff aufnimmt und an die schweflichte Säure überträgt. Damit dieser Process recht vollkommen statt finde, muss stets das Gasgemenge der Kammer aus Innigste gemengt sein, damit nie sich schweselsaure salpetrichte Säure bilden kann, und alle schweslichte Säure in Schwefelsäure umgeändert werde. Dieses erreicht man theils, indem man von vielen Seiten Wasserdämpke in die Kammer hineinleitet, wozu man einen besonders Dampfkessel heitzt, aus welchem man durch mehrere Röhren in verschiedene Theile der Kammer die ziemlich stark gespannten Dämpfe einströmen lässt - durch Hähne kann man die Menge des Wasserdampss reguliren -, theils inden man mehrere Oefen anbringt, z. B. statt eines, drei oder fünf, diese etwas kleiner macht und zu verschiedenen Zeiten den Schwefel einträgt, so dass, wenn der Schwefel in dem einen im stärksten Brennen ist, der andere frisch gefüllt ist. Auf diese Weise gelingt es, statt 400 Pfund 800 Pfund Schwefel und darüber in 24 Stunden zu verbrennen. Zwei nachtheilige Umstände können bei dieser Einrichtung eintreten: es kann nämlich Schwesel mechanisch mit herübergerissen werden und als eine dünne Haut die Obersläche der Flüssigkeit in der Kammer bedecken, so dass diese nicht mit dem Gasgemenge in der Kammer in Berührung kommt, zweitens, dass der

Salpeter nicht genau in einem solchen Verhältnis zersetzt wird, dass das Gasgemenge, welches in die Kammer hineinströmt, stets von derselben Zusammensetzung ist. Um diesen Uebelständen zu begegnen, bringt man zwischen dem Ofen und der großen Kammer zwei kleine Kammern, die unter einander und mit dem Ofen und der großen Kammer durch Röhren in Verbindung stehen, an; in der ersten setzt sich der Schwefel ab, in der zweiten steht eine Reihe von Schaalen so übereinander, dass die Salpetersäure, die man in die oberste von außen durch ein Rohr fortdauernd hineinsließen lässt, in die nächst folgende und zuletzt in die unterste heruntersliesst. Am vollständigsten gelingt die Operation so, wenn die für den brennenden Schwefel nöthige Quantität Salpetersäure vollständig mit dem durchströmenden Gasgemenge verdampft und nichts in der untersten Schaale sich ansammelt: natürlich wendet man alsdann keinen Salpeter an, sondern so viel Salpetersäure als in dem Salpeter, den man sonst anwenden würde, enthalten ist. In der Decke der Kammer sind Oeffnungen angebracht, um die Gase in derselben von Zeit zu Zeit zu beobachten, die aber sonst verschlossen gehalten werden. Bemerkt man zu viel rothe Dämpfe, so kann man etwas mehr Schwefel im Verhältniss zur Salpetersäure verwenden und umgekehrt, wenn man schweslichte Säure im Ueberschuss beobachtet, so vermehrt man die Salpeter- oder Salpetersäuremenge. Wenn das Gasgemenge in die letzte Kammer oder in das Condensationsrohr hineintritt, so enthält es nur so wenig schweslichte Säure, dass das Stickstoffoxyd sich vollständig zur Salpetersäure oxydirt, welche sich daher vorzugsweise in diesem Theil des Apparats findet.

Zum Verbrennen des Schwefelkieses wendet man einen cylindrischen Ofen an von 5—6 Fuss Durchmesser und etwa 12 Fuss Höhe, oder einen vierkantigen von ungefähr demselben Inhalt und derselben Höhe; von der Seite und unten hat dieser Ofen Oeffnungen, die mit Schiebern versehen sind zum Einströmen der Luft,

die unterste zugleich zum Herausnehmen des verbrannten Schwefelkieses. Der obere Theil des Ofens bleibt bis auf 3-4 Fuss leer und hat dieselbe Form wie der zum Verbrennen des Schwefels. Das Rohr, welches die schweflichte Säure in die Kammer leitet, führt zuerst in eine Kammer, die durch daran strömendes Wasser kalt erhalten wird. damit das heifse Gasgemenge abgekühlt werde. Diesem Rohr entgegengesetzt sind mehrere Oeffnungen in der Decke des Ofens angebracht, durch welche man von Zeit zu Zeit Schwefelkies in den Ofen hineinstürzen läßt. Der Inhalt des Ofens befindet sich fortdauernd im Rothglühen. Man rechnet im Allgemeinen, dass man aus 3 Th. Schwefelkies eben so viel Schwefelsäure erhält, als aus 1 Th. Schwefel. Diese Schwefelsäure ist stets arsenikhaltig und kann desswegen nicht in den Handel gebrackt werden, sondern muss von dem Fabrikanten selbst verwandt werden zur Bereitung von schwefelsaurem, kollensaurem und kaustischem Natron und andern Gegenständen dieser Art. deren Fabrikation von der Art ist, dass sie arsenikfrei erhalten werden.

Concentration

52. Das specifische Gewicht der Flüssigkeit in den der Schwefelsäure Kammern, sowohl bei der einen als bei der andern Vorrichtung, muss nicht unter 1,35 und nicht über 1,5 sein. Im ersteren Falle wird zu viel schweslichte Säure, und im zweiten zu viel salpetrichte Säure absorbirt. Bei der Anwendung von Salpetersäure lässt man es zuweilen bis 1.64 steigen, muß dann aber mehr Salpetersäure aufwerden. Das nöthige Wasser lässt man nur als Damps in die Kammer und um die Quantität desselben zu reguliren, untersucht man von Zeit zu Zeit das spec. Gewick der Flüssigkeit der Kammer. Die Säure lässt man vermittelst eines Hebers aus der Kammer heraussließen, und in bleiernen concentrirt sie in bleiernen Pfannen, bis sie ein specissches Gewicht von 1,75 hat, oder ihr Kochpunkt bis 210° gestiegen ist; versucht man sie stärker zu concertriren, so wird sie vom Blei zersetzt, und die Pfannen werden zerstört. Die letzte Concentration geschieht entweder in Glasretorten, die man in einem Galeerenofen

Pfannen.

erhitzt, oder in einer großen Platin-Retorte. Die con-in Glas- oder centrirte Säure, welche man auf diese Weise erhält, hat Platin-Retorein specifisches Gewicht von 1,85.

53. Bei der Concentration der Schwefelsäure und Es geht dabei Salpetersäure ist zu bemerken, dass die übergehende Flüssigkeit nur einen geringeren Theil an Säure enthält; dieses rührt daher, dass, wenn die Flüssigkeit in der Retorte kocht, das Wasser, welches sich von den Säuren losreisst, im flüssigen Zustande die Temperatur der Säure hat, indem es aber gasförmig wird, so viel Wärme verschluckt (bindet), dass der Dampf desselben eigentlich nur die Temperatur des Kochpunktes des Wassers hat, und indem er als Dampf mit der heißen Flüssigkeit und den heißen Wänden der Gefäse in Berührung kommt, mehr erwärmt wird. Er nimmt daher eine dieser Temperatur entsprechende Menge an Säure nach der Tension der Dämpfe derselben auf, welche, da der Kochpunkt, insbesondere der Schwefelsäure, um 226° höher als der Kochpunkt des Wassers ist, nur sehr gering sein kann. Ich werde im physikalischen Theile dieses Lehrbuches weitläufig auf diese Erscheinung zurückkommen.

săure.

54. Die concentrirte Schwefelsäure enthält manchmal Destillation Salpetersäure, schwefelsaures Bleioxyd, schwefelsaure Kalk-der Schwefelerde, saures schwefelsaures Kali, arsenichte Säure und andere Substanzen; um diese davon zu trennen, muß man sie der Destillation unterwerfen, welches jedoch gewöhnlich nur für pharmaceutische und chemische Zwecke geschieht. -Man nimmt dazu am besten eine Säure, welche beim Verdünnen keine Trübung zeigt, - ein Beweis, dass sie nicht viel fremde Bestandtheile enthält; die Destillation selbst geschieht in gläsernen Retorten. Das Stoßen der Säure verbindert man, wie ich beim Kochen der Flüssigkeiten im Allgemeinen anführen werde, dadurch, dass man einige Stückchen Platin hineinlegt; wenn aber, nachdem ein Theil der Flüssigkeit überdestillirt ist, ein Theil der aufgelösten Substanzen sich ausscheidet und auf den Boden absetzt, so hilft das Platin nicht mehr. Man muss desswegen die Retorte so in ein Sandbad stellen, dass auf

dem Boden der Kapelle sich viel Sand befindet, zwischen den Wänden der Retorte und der Kapelle dagegen nur ein kleiner Zwischenraum vorhanden ist: alsdann findet das Kochen der Schwefelsäure nur von den Seitenwänden der Retorte aus statt, und nicht vom Boden. Die zuerst übergegangene Säure wird als salpetersäurehaltig verworfen, und die Destillation wird unterbrochen, wenn drei Viertel der angewandten Säure übergegangen sind. In Fabriken concentrirt man häufig die bei der Concentration übergegangene verdünnte Schwefelsäure, und briest sie als destillirte Schwefelsäure in den Handel. muss diese Säure stets auf Salpetersäure untersuchen. Von Salpetersäure und andern Oxydationsstufen des Stickstoffs kann man die Schwefelsäure reinigen, wenn man etwas schwefelsaures Ammoniak hinzusetzt. Jene zerlegen sich vollständig auf Kosten des Ammoniaks, wenn die Flüssigkeit erhitzt wird.

Schwefelsaure salpetrichte Säure.

Die Schwefelsäure verbindet sich, wie ich schon erwähnt habe, mit der salpetrichten Säure. frei erhält man diese Verbindung, wenn man tropfbar flüssige schweslichte Saure und salpetrichte Salpetersaure in einem verschlossenen Gefässe bei niedriger Temperatur zusammentreten lässt, als eine seste Masse. Nachher kann man das Gefäs öffnen, langsam bis etwas über 200° erhitzen, sie schmilzt dann und destillirt bei einer höhern Temperatur über; beim Erkalten krystallisirt sie; ihr specifisches Gewicht beträgt 2.14. In concentrirter Schwefelsäure löst sie sich mit Unterstützung von Wärme unzersetzt auf. Bei wenig Schwefelsäure krystallisirt sie aus der Auflösung. Sie besteht aus NS2. Mit Wasser verbunden erhält man sie bei der Schwefelsäurebereitung oder wenn man zu Schwefelsäure allmälig salpetrichte Säure hinzutreten lässt, etwa indem man eine Retorte mit salpetrichter Salpetersäure, zu welcher man etwas Wasser hinzugesetzt hat, mit einer Vorlage, worin Schwefelsäure enthalten ist, verbindet. Macht man ein Gefäss, in welches man diese Krystalle hineingelegt hat, luftleer, und schüttet nachher Wasser hinein, so findet sich im Wasser außer Schwefelsäure noch Salpetersäure, ein Beweis, daß diese Krystalle nicht Stickstoffoxyd, sondern salpetrichte Säure enthalten.

Verschiedene Metalle und andere brennbare Zersetzung 55. Körper zerlegen die Schweselsäure, wenn sie damit er-der Schweselhitzt werden, indem sie ihr ein Drittel ihres Sauerstoffs entziehen; selten tritt der Fall ein, dass der Sauerstoff ihr gänzlich entzogen wird und sich Schwefel ausscheidet, oder ein Schwefelmetall sich bildet. Die meisten organischen Verbindungen zersetzt sie durch ihre Verwandtschaft zum Wasser, und sie färben sich schwarz, wenn sie in Schwefelsäure getaucht werden; so ist es z. B. mit Holz oder mit Kork der Fall. Diese schwarze Substanz ist eine Verbindung von Kohlenstoff mit weniger Wasserstoff und Sauerstoff, als in der Verbindung vorher enthalten war. Bleiben diese Substanzen lange mit der Schweselsäure in Verbindung, so färbt sie selbst sich schwarz; diese Farbe verschwindet aber, wenn man die Schwefelsäure bis zum Kochen erhitzt, und es entweicht alsdann, da die Kohle die Schwefelsäure zerlegt. schweflichte Säure und Kohlensäure.

56. Die Schwefelsäure ist sowohl in wissenschaft-Die Schwefellicher als technischer Hinsicht von so großer Wichtigkeit, dass ich bei vielen Gelegenheiten theils die Zersetzungen, welche sie hervorbringt, theils die Verbindungen, welche sie bildet, anzuführen, und desswegen jetzt nicht besonders dabei zu verweilen nöthig habe; sie gehört zu den stärksten Säuren, und steht nur bei einigen wenigen Basen anderen Säuren, bei der Kalkerde z. B., der Oxalsäure an Verwandtschaft nach. Bei den meisten Metallen werde ich wichtige schwefelsaure Salze anzuführen haben. Mit den Alkalien verbindet sie sich zu neutralen, und in zwei Verhältnissen zu sauren Salzen: mit den alkalischen Erdarten zu neutralen, und mit den meisten anderen Basen zu neutralen und basischen Salzen. Die neutralen schwefelsauren Salze der Alkalien und alkalischen Erdarten verändern die Pflanzenfarhen nicht. Die schwefelsauren Salze sind größtentheils in

saure ist in vielfacher Hinsicht wichtig.

Wasser löslich; schwefelsaure Kalkerde, Strontianerde und schwefelsaures Bleioxyd sind nur wenig löslich. Die schwefelsaure Baryterde ist sowohl in Säuren als in Wasser vollkommen unlöslich, und daher für die Erkennung und Bestimmung sowohl der Schwefelsäure als der Baryterde sehr wichtig.

#### 2. Schweflichte Säure.

57. Brennt Schwefel in Sauerstoffgas oder in freier Schweflichte Säure Luft, so bildet er, indem er sich mit dem Sauerstoffgase Š verbindet, ein farbloses Gas, welches durch einen unanbildet sich genehmen Geschmack und eigenthümlichen Geruch, der beim Verbren-hinreichend genug als der des brennenden Schwefels bekannt ist, sich auszeichnet. Eingeathmet reizt die schwefnen des Schwefels, lichte Säure zum Husten, in größerer Quantität bewirkt sie Erstickung, in geringerer Quantität ist sie vollkommen unschädlich. Wird die Schwefelsäure mit verschiewenn Schwe-denen Metallen erhitzt, z. B. mit Kupfer, Quecksilber felsäure durch oder Silber, so giebt die eine Hälfte der Säure ein Drit-Quecksilber tel ihres Sauerstoffs an die Metalle ab, und die schwef-

R und 2H S förmig.

=RS,2Su.2H. 100 Quecksilber

97 Schwfls. {31,8 Schwf. 47,4 Saurst. } 31,7 schweflichte Säure, d. Sst. 15,8.

u.s. w. zersetzt wird, lichte Säure, welche dadurch entsteht, entweicht gas-

17,8 VVasser

Die schweslichte Säure bereitet man am bequemsten in einem Kolben, worin man Kupser oder Quecksilber mit einem Ueberschuss von Schweselsäure übergießt und über einer Spirituslampe erhitzt. Man läst sie zuerst in eine Vorlage treten, und dann, um sie trocken zu erhalten, über Chlorcalcium streichen; den Apparat stellt man so zusammen, wie bei der Darstellung des Chlorschwesels (s. I, 1. §. 88. p. 81.). Die schweslichte Säure enthält jedoch immer etwas Schweselsäure, so dass man diese Bereitungsart nur anwenden darf, wenn man keiner chemisch rei-

nen schweslichten Säure bedarf. Chemisch rein erhält man sie, wenn man Mangansuperoxyd (Braunstein) mit wenn Man-Schwefel mengt und erhitzt. Nimmt man auf 1 Th. Schwe-mit Schwefel fel 51 Th. Braunstein, so bleibt Manganoxydul; nimmt erhius wird. man dagegen 11 Th. Braunstein, so bleibt Schwefelmangan zurück.

58. Mit der schweflichten Säure wird, wenn man Darstellung sie auf diese Weise bereitet, ein wenig Schwefel über- der flüssigen

geführt, der sich jedoch leicht daraus absetzt; da sie von Wasser absorbirt wird, muss man sie über Quecksilber auffangen. Erkaltet man das Gas ungefähr bis -20°, so wird es tropfbar-flüssig, welches man sehr leicht bewirkt, wenn man das sich entwickelnde Gas durch ein mit Schnee umgebenes Rohr streichen lässt, und in ein Gefäss, welches man in ein Gemenge von Chlorcalcium und Schnee stellt, hineinleitet. Die tropfbar-flüssige schweslichte Säure, welche man so erhält, ist sehr leichtflüssig, vollkommen farblos, hat ein specifisches Gewicht von 1,42, und kocht bei -10°. Will man sie in gröfserer Menge aufbewahren, so muss man sie in einem starken Glase verdichten, dieses sorgfältig, während es in der kalten Mischung steht, verschließen, und den Stöpsel mit Bindfaden darauf befestigen; denn bei 15° beträgt der Druck ihrer Dämpfe schon drei Atmosphären. Am bequemsten bewahrt man sie in einer kleinen Kugel auf, indem man die sich entwickelnde schweslichte Säure in einer Kugel e, welche in der Mitte eines Roh-



res ausgeblasen ist, erkältet, und die beiden Enden des Rohres, noch während die Kugel e in der Mischung liegt, mit dem Löthrohre oder mit einer Spirituslampe zuschmilzt. Schweslichte Säure, vermittelst verdampsender Kohlensäure bis ungefähr — 80° erkältet,
erstarrt. Da der Aether, welcher bei + 32° kocht, bei
seinem Verdampsen schon eine sehr große Kälte hervorbringt, so ist es natürlich, das die slüssige schweslichte Säure diese Erscheinung noch viel auffallender
zeigt. Umgiebt man eine Thermometerkugel mit Kattun,
und tröpselt die Säure darauf, so wird das Quecksilber
sest. Ein Alkoholthermometer, worauf man auf ähnliche
Weise die schweslichte Säure tröpselt, zeigt — 57°, und
unter der Glocke der Lustpumpe — 68°, wenn man sortdauernd auspumpt; natürlich muss die Temperatur der
Atmosphäre bei diesen Versuchen ebenfalls niedrig sein.

Oxydation der schweflichten Säure.

Eine Auflösung der schweflichten Säure in Wasser erhält man, wenn man das Rohr, woraus die schweflichte Säure entweicht, in Wasser leitet: trocken mit Chlor, Jod oder Brom in Berührung gebracht, verändert sie sich nicht; läst man Wasser hinzutreten, so verbindet sich der Wasserstoff desselben sogleich mit diesen Substanzen, und der Sauerstoff mit der schwellichten Säure zu Schwefelsäure. Sauerstoff und schwellichte Säure wirken trocken gleichfalls nicht auf einander, verbinden sich jedoch, obgleich langsam, wenn sie über Wasser aufbewahrt werden. Erhitzt man in einen Gemenge von schweflichter Säure und Sauerstoffgas, welches in einem gekrümmten Glasrohr (s. oben I. 2. p. 28) über Quecksilber befindlich ist, Platinschwamm, so verschwindet ein Theil des Gasgemenges, indem sich wasserfreie Schwefelsäure bildet. Eine Auflösung eines schweflichtsauren Salzes nimmt gleichfalls rasch aus der Lust Sauerstoff auf und verwandelt sich in ein schwefelsaures

Bleichen mit schweslichter Säure

60. Verschiedene vegetabilische und animalische Stoffe verlieren durch die schweslichte Säure ihre Farbe, indem sie dem Farbestoffe entweder Sauerstoff entzieht und so die Farbe zerstört wird, oder indem sie sich damit verbindet und farblose Verbindungen bildet, auf ähnähnliche Weise, wie z. B. violette Psianzenfarben mit

den Alkalien blaue Verbindungen liefern. Dieser letzte Fall scheint bei der Rose einzutreten, bei welcher die Schwefelsäure, indem sie die schweflichte Säure aus der gebleichten Rose austreibt, die Farbe wiederum herstellt. Beim Bleichen von wollenen Zeugen findet vielleicht das erstere statt.

Das Bleichen mit schweslichter Säure geschieht in im Großen besonderen Kammern, in welche ein Gefäss mit angezundetem Schwefel bineingestellt wird, nachdem man vorher die Zeuge angefeuchtet auf Stöcken hineingehangen hat, und darauf alle Oeffnungen der Kammer sorgfältig verschliesst. Das Wasser, womit die Zeuge beseuchtet worden sind, absorbirt die durch das Verbrennen gebildete schweslichte Säure, und befördert die Einwirkung derselben auf die Zeuge. Räucherungen mit schweslichter Säure wendet man gegen Krätze und andere Hautkrankheiten an, wozu man die Apparate so einrichten muss, dass der Kopf des Kranken frei heraussieht, und er keine schweslichte Säure einathmen kann.

ringe Verwandtschaft zu den Basen. Von den meisten schweflicht-Säuren, z. B. von der Schwefelsäure, Salpetersäure, Salzsäure, wird sie aus ihren Verbindungen ausgetrieben; dagegen treibt sie wiederum die Kohlensäure aus, so dass durch Zerlegung der kohlensauren Salze man sich die schweslichtsauren verschafft. Da man, um diese in hinreichender Menge zu erhalten, einer großen Menge schwef-Bereitung der lichter Säure bedarf, so wendet man zur Zerlegung der Säure dazu in größerer Schwefelsäure Holz an, dessen Sauerstoff und Wasserstoff sich mit einander zu Wasser verbinden, und dessen Kohle der Schwefelsäure ein Drittel ihres Sauerstoffs entzieht, so dass die ganze Quantität der Schwefelsäure zerlegt wird, und Kohlensäure, schweflichte Säure und Wasser sich bilden. Dieselbe Darstellungsart kann man

61. Die schweslichte Säure hat nur eine sehr ge- Darstellung

bei der Unterschwefelsäure anwenden. Einen Kolben a, Schwefelsäure welchen man in ein Sandbad stellt, füllt man zur Hälfte wird durch mit Holzstückchen, giesst Schweselsäure hinein, und ver- Holz zerlegt.



schliesst ihn mit einem doppelt durchbohrten Kork. In das eine Loch des Korkes steckt man ein Rohr, durch das die Gasarten in eine Flasche mit Wasser i gehen, aus der sie durch ein zweites Rohr f in ein größeres Gefäss h geleitet werden. Durch das andere Loch des Korkes geht ein Rohr l, welches man zweimal umgebogen hat und mit einem Trichter versehen kann; in dieses Rohr giesst man Schweselsäure hinein, wodurch die äußere Luft abgesperrt wird. Sollte durch irgend einen Zufall eine Verstopfung in der Leitungsröhre statt finden. so kann das Gas durch dieses Rohr einen Ausweg nehmen, und findet eine Erkältung in dem Apparate statt, so kann die Flüssigkeit, in welche das Entbindungsrohr hineingeht, nicht in den Kolben zurücktreten, wenn die Höhe des Entbindungsrohres, von der Oberfläche der Flüssigkeit h an gerechnet, also die Entfernung von z bis f, zweimal so groß ist, als die Entsernung der unteren Krümmung des Rohres l von der oberen: denn sobald das Wasser in dem Entbindungsrohre so hoch gestiegen ist, dass es dem Gewichte der Schweselsäure das Gleichgewicht hält, so wird, wenn der Druck innerhalb des Kolbens noch mehr abnimmt, die äußere Luft die Schwefelsäure in den Kolben hineindrängen und durch das Rohr eindringen. Weil das Gelingen der Operation durch ein solches Rohr gesichert wird, so

pflegt man es ein Sicherheitsrohr zu nennen. Den Kork übergiesst man mit Gypsbrei (entwässertem Gyps, welchen man mit Wasser angerührt hat); nach kurzer Zeit wird dieser fest und bewirkt einen vollkommen luftdichten Verschluss. Um ihn bequem und in einer recht

dicken Lage herumgießen zu können, legt man um den Hals des Kolbens einen Papierstreifen, welchen man fest bindet, und gießt den Gypsbrei in die oberhalb des Korkes dadurch gebildete Tute: das Papier nimmt man wieder weg, wenn der Gyps

fest geworden ist. Wenn der Kolben die gehörige Temperatur erreicht hat, so entwickelt sich sehr regelmässig ein Gemenge von Kohlensäure und schweslichter Säure. Leitet man dieses Gasgemenge in eine Auflösung von kohlensaurem Kali, Natron oder Ammoniak, so bilden sich saure kohlensaure Salze und schweslichtsaure Salze; nach- Kohlensaure her wird aber die Kohlensäure durch die schweslichte Salze werden durch schwes-Säure vollständig ausgetrieben. Da dabei ein starkes lichte Säure Aufbrausen statt findet, so muss man das Entbindungsrohr in ein weites Glas, worin man die Auflösung des kohlensauren Salzes gießt, hineinleiten. Das schweslichtsaure Natron kann man, da es sehr gut krystallisirt, am leichtesten von Schwefelsäure ganz rein erhalten und zur Darstellung der in Wasser unlöslichen Verbindungen am besten anwenden.

62. Die schweslichte Säure verbindet sich mit dem Eigenschaften Kali in zwei Verhältnissen, zu einem neutralen und zu der schweflichtsauren einem sauren Salze; mit den übrigen Basen aber nur in einem Verhältnisse, zu einem neutralen Salze. Die neutralen schweslichtsauren Alkalien ändern die rothen Pslanzenfarben in blaue um. Schweslichtsaures Natron. Kali und Ammoniak sind leicht löslich; die schweflichtsaure Baryterde, Strontianerde und Kalkerde, so wie die meisten übrigen schweflichtsauren Salze, sind in Wasser unlöslich, aber in wässriger schweslichter Säure löslich; die schweslichtsaure Bittererde ist in Wasser etwas löslich. Einige Metalloxyde werden durch die schweslichte

Säure, indem sie sich dabei in Schweselsäure umändert, schon bei der gewöhnlichen Temperatur reducirt, wie z. B. Goldoxyd; andere, wenn sie damit erwärmt werden, z. B. Silberoxyd und Quecksilberoxyd; andere verlieren nur einen Theil ihres Sauerstoffs, Eisenoxyd z. B. wird in Eisenoxydul, nnd Kupseroxyd in Kupseroxydul umgeändert. Die schweslichtsauren Salze sind nur von sehr geringem Interesse, so dass sich selten eine Gelegenheit darbieten wird, späterhin etwas davon zu erwähnen.

Schweflichte Säure und Schwefelsäure,

SS.

63. Lässt man zu wasserfreier Schweselsäure schweslichtsaures Gas treten, so erhält man eine stark rauchende Flüssigkeit, welche so viel schweslichte Säure enthält, dass der Sauerstoff derselben sich zu dem der Schweselsäure wie 1:3 verhält.

Verbindung von Chlor und schweflichter Säure,

GIS.

64. Setzt man ein Gemenge von gleichen Maaßen Chlor und schweslichter Säure in einem Gesäss von weissen Glase den Sonnenstrahlen zur wärmsten Jahreszeit aus. so verbinden sich beide Substanzen mit einander zu einer ölartigen Flüssigkeit, welche auf dem Boden des Gefäßes sich ansammelt; durch Destillation über Quecksilber reinigt man sie; ihr specifisches Gewicht ist 1,659, ihr Kochpunkt 77°, ihr specifisches Gewicht im gasförmigen Zustande beträgt 4,665; mit Wasser zerlegt sie sich in Chlorwasserstoff und Schwefelsäure, GIS und H = GIH und S: sie besteht demnach aus gleichen Maassen Chlor und schweslichter Säure. Ueber wasserfreie Baryt- und Kalkerde kann man sie ohne Veränderung destilliren. Leitet man zu dieser Substanz Ammoniakgas, so erhält man eine feste, nicht krystallisirte Masse, welche, der Luft ausgesetzt, zerfliesst, in Wasser und Alkohol sich leicht auflöst. Sie besteht aus El S2N6H. 'Mit salpetersauren Silber kann man die ganze Quantität Chlor, mit Platinchlorid, wenn man auch die Auflösung vorher mit Salzsäure versetzt hat, nur die Hälfte des Ammoniaks ausscheiden und mit einem Barytsalz keine Schwefelsäure.

Offenbar besteht die feste Masse aus einem Gemenge von Salmiak mit einem Amid, N3HHCl und S2O2HN, welche man jedoch bisher noch nicht hat von einander trennen können. Dieses Amid erhält sich unverändert in einer wässerigeu Auflösung, gekocht, ändert es sich langsam in das gewöhnliche schwefelsaure Ammoniak um, indem es Wasser aufnimmt. Die Gegenwart einer Säure befördert die Zerlegung, kaustische Alkalien bewirken selbst bei der Kochhitze nur eine unbedeutende.

#### 3. Unterschwefelsäure.

65. Kommt schweflichte Säure mit Superoxyden Pb 20 u. S 20 in Berührung, so wird Schwefelsäure gebildet, indem das = Pb 0 S 30. Superoxyd einen Theil seines Sauerstoffs abgiebt; braunes Bleioxyd z. B. und schweflichte Säure geben neutrales schwefelsaures Bleioxyd.

66. Nur das Mangansuperoxyd macht in dieser Darstellung Hinsicht eine Ausnahme. Die Quantität schweflichter schwefelsau-Säure, an welche es seinen Sauerstoff abgiebt, ist dop-ren Manganpelt so große, als die, woran das Bleisuperoxyd dieselbe oxyduls. Menge abgiebt; dadurch entsteht eine Verbindung von Mn2Ou.2S4O Schwefel und Sauerstoff, welche gerade in der Mitte zwi-=MnO2S5O. schen der Schwefelsäure und der schweflichten Säure liegt.

Das Resultat der Einwirkung der schweslichten Säure und des Mangansuperoxyds sollte also eigentlich nur neutrales unterschweselsaures Manganoxydul sein; die Zerlegung ersolgt jedoch nie ganz auf diese Weise, indem nämlich stets ein Theil des Mangansuperoxyds, welcher selbst ein Drittel der angewandten Menge betragen kann, durch Umstände, welche noch nicht gehörig ermittelt sind, auf ähnliche Weise, wie das Bleisuperoxyd. sich zur schweflichten Säure verhält und schwefelsaures Manganoxydul bildet.

Um schweslichte Säure und Mangansuperoxyd einwirken zu lassen, reibt man dieses zu einem sehr feinen Pulver, schüttet es in ein großes offenes Gefäs, übergiesst es mit Wasser, und lässt nun schweslichte Saure durch die Flüssigkeit hindurchströmen; man wendet dazu denselben Apparat wie zur Darstellung der schweslichtsauren Salze an.

Darstellung der unter-

67. Die Auflösung des schwefelsauren und unterachwefelsau- schwefelsauren Manganoxyduls filtrirt man, und setzt so ren Baryterde, lange eine Auflösung von Schwefelbarium hinzu, dessen Bereitung ich beim Barium anführen werde, bis kein Niederschlag mehr entsteht. Der Schwefel verbindet sich mit dem Mangan zu Schwefelmangan, welches, da es in Wasser unlöslich ist, niederfällt; das Barium verbindet sich mit dem Sauerstoff des Manganoxyduls, und die gebildete Baryterde mit der Schwefelsäure und Unterschwefelsäure. Die schwefelsaure Baryterde fällt als unlöslich zu Boden, und die unterschwefelsaurn Baryterde bleibt in der Auflösung. Die Flüssigkeit, welche man von den unlöslichen Verbindungen durch Filtration trennt, wird abgedampft, und die unterschwefelsaure Baryterde durch Krystallisation daraus gewonnen.

der Unterŝ.

68. Aus der unterschwefelsauren Baryterde gewinnt man die Unterschwefelsäure, wenn man zu 100 Th. des Salschwefelsäure, zes, nachdem man es in Wasser aufgelöst hat,  $18\frac{3}{4}$  Th. Schwefelsäure hinzusetzt; diese Menge reicht nämlich gerade hin, um mit der Baryterde schwefelsaure Baryterde zu bilden, welche man, da sie in Wasser und Säuren unlöslich ist, von der Auflösung der Unterschwefelsäure durch Filtration trennt.

Die Auflösung der Unterschwefelsäure kann man Eigenschaften der Unter-schweselsäure, durch Abdampsen unter der Lustpumpe bis zu einem

specifischen Gewichte von 1,347 concentriren; versucht man sie stärker zu concentriren, so wird sie zerlegt, Schwefelsäure bleibt zurück, und schweflichte Säure entweicht. Sie bildet eine klare, farblose Flüssigkeit, und wird weder von Chlor, noch von Salpetersäure in Schwefelsäure umgeändert.

69. Die unterschwefelsauren Salze erhält man, wenn Darstellung man zu einer Auflösung von unterschwefelsaurer Baryt- und Eigenerde eine Auflösung eines schwefelsauren Salzes so lange unterschwehinzusetzt, als noch eine Fällung entsteht; es fällt schweelsaure Baryterde nieder, und aus der Auflösung gedas unterschwefelsaure Salz durch Auflösen and Krystallisiren. Will man eine Basis mit der Unterschwefelsäure verbinden, deren schwefelsaures Salz unöslich oder wenig löslich ist, z.B. Strontianerde, Silberoxyd oder Bleioxyd, so fällt man die Baryterde aus dem anterschwefelsauren Salze zuerst mit Schwefelsäure, und öst in der Unterschwefelsäure die reine Basis oder die cohlensaure Verbindung derselben auf. Die Alkalien und ılkalischen Erdarten bilden nur neutrale Verbindungen nit der Unterschwefelsäure, die die Pflanzenfarben nicht Alle unterschwefelsauren Salze sind leicht erändern. öslich in Wasser, und mit wenig Ausnahmen kann man ie in schönen und gut bestimmbaren Krystallen erhalen; da sie durch diese Eigenschaft für die Krystallograshie von Wichtigkeit sind, so werde ich nur in dieser linsicht wieder darauf zurückkommen.

felsauren

# 4. Unterschweflichtsaure Schwefelsäure.

70. Diese Säure ist noch sehr wenig studirt, welhes wahrscheinlich daher kommt, dass man sie nach der u ihrer Darstellung angegebenen Methode nicht mit Siherheit erhält, so dass man eigentlich nur das Kalisalz erselben kennt. Dieses wurde erhalten, indem man eine .uflösung von saurem schweflichtsaurem Kali, der man och ungelöste Krystalle zusetzte, 3-4 Tage lang mit chwefelblumen in einem Kolben bei einer Temperatur.

welche die Siedehitze des Wassers nicht erreichte, digerirte. Die Operation war vollendet, wenn die gelbe Farbe, welche die Auflösung im Anfange derselben hat, verschwunden ist. Die heis filtrirte Auflösung liess man krystallisiren und die Krystalle reinigte man durch Umkrystallisiren. Sie sind farblos, verändern sich nicht an der Luft und haben eine vom unterschwefelsauren Kali verschiedene Krystallform. Erhitzt geben sie kein Wasser ab; schweslichte Säure entweicht. Schwesel verdichtet sich in den kältern Theilen des Gefässes und neutrales schwefelsaures Kali bleibt zurück. Bestimmt man diese Produkte, so findet man, dass 1 Th. Schwefel (S) als Schwefel sich ausgeschieden hat, 1 Th. als schweflichte Säure (Š) fortgegangen ist und 1 Th. als Schwefelsäure (Š) beim Kali zurückgeblieben ist. Ein Theil der Säure. welche mit dem Kali verbunden ist, besteht demnach aus 3 Atomen Schwefel und 5 Atomen Sauerstoff, S2O3, was auch noch dadurch bestätigt wird, dass, wenn man die Säure durch Chlor oxydirt, man dreimal so viel Schwefelsäure erhält, als in dem beim Glühen zurückgebliebenen Kali enthalten ist.

Darstellung der Säure S<sup>3</sup> O<sup>5</sup>. Das Kalisalz ist leicht auflöslich in Wasser, die Auflösung reagirt neutral; es zersetzt sich in der Auflösung um so schneller, je höher die Temperatur ist; in Alkohol ist es unlöslich, Salpetersäure und Schwefelsäure zersetzen sogleich die Säure, Salzsäure wirkt nur darauf ein, wenn sie damit erwärmt wird, indem sich Schwefel ausscheidet. Ein unlösliches Salz dieser Säure ist nicht bekannt, um die Säure darzustellen, muß man das Kali an Ueberchlorsäure binden, welche damit ein sehr schwer lösliches Salz giebt, das sich ausscheidet; versucht man sie zu concentriren, so wird etwas schweflichte Säure frei und Schwefel setzt sich ab.

### Unterschweflichte Säure.

Schweflichtsaures 71. Kocht man eine Auflösung von krystallisirtem schweflichtsauren Natron, oder von einem andern schwef-

ichtsauren Salze, so lange mit einem Ueberschusse von Natron mit schwesel ein, bis dieser schmilzt, so hat sich die schwes- Schwesel gekocht giebt ichte Säure, indem sie Schwefel aufnahm, in eine neue unterschwef-Säure umgeändert, in die unterschweflichte Säure, deren lichtsaures Verbindungen mit den Alkalien und alkalischen Erdarten Na OS 20 u. S lie Pflanzenfarben nicht verändern; das unterschweflicht-=NaO2S2O. aure Natron erhält man leicht krystallisirt, wenn man lie mit Schwefel eingedampfte Auflösung des schweflichtauren Natrons in etwas Wasser auflöst und krystalliiren lässt.

72. Die unterschweslichte Säure kann nicht aus ihren Die unter-Verbindungen, ohne dass sie sich zersetzt, ausgeschieden säure kann verden; setzt man eine stärkere Säure z. B. Salzsäure nicht für sich der Schweselsäure, zu einem unterschweslichtsauren ialze hinzu, so bleibt zwar die Auslösung einige Augenlicke klar, gleich nachher aber trübt sie sich, Schwefel etzt sich ab, und schweflichte Säure entweicht, die man ogleich durch den Geruch erkennt. Von der Kohlenäure und schweslichten Säure werden die unterschwefichtsauren Salze nicht zersetzt.

existiren.

73. Die unterschweflichte Säure bildet sich bei verchiedenen Gelegenheiten auf eine so interessante Weise, lass ich die wichtigsten Erscheinungen, welche dabei statt inden, anführen werde.

Legt man ein Stückchen Zink in wässerige schwef- Zink und ichte Säure, so löst es sich darin auf, ohne dass eine schweslichte Säure geben Fasentwickelung statt findet. Setzt man zu dieser unterschwefuflösung Salzsäure hinzu, so scheidet sich Schwefel lichtsaures us; es hatte sich also unterschweslichtsaures Zinkoxyd lichtsaures ebildet. Dampft man die Auflösung ein, so erhält man rystalle von schweslichtsaurem Zinkoxyd, welches in chweslichter Säure gelöst war, und das unterschweslichtaure Zinkoxyd bleibt in der Auflösung zurück; es bildet ch also bei der Auflösung des Zinks unterschweflichtaures und schweslichtsaures Zinkoxyd, und zwar in eiem Verhältniss, dass in jedem der beiden Salze gleich iel Zinkoxyd enthalten ist.

und schwef-Zinkoxyd.

74. Setzt man eine Auflösung von Schweselnatrium u. s. w. trium, Schwefelkalium, Schwefelbarium und Schwefel-Lust Metall- strontium der freien Lust aus, so verbinden sie sich mit oxyde und un- dem Sauerstoff derselben, der Schwefel bildet unterschwefterschweflichte Säure, und die Metalle oxydiren sich; die Hälfte lichtsanre Salze. des Oxyds verbindet sich mit der unterschweslichten Säure 2 · Na S u. 40 zu einem neutralen Salze, und die andere, welche im Be-

".NaO2S2O. ginn frei in der Auslösung sich besindet, zieht nach und nach Kohlensäure aus der Luft an und verwandelt sich in ein kohlensaures Salz.

75. Wird Kali, Natron, Lithion, Baryterde, Stron-Kali u s. w., mit Schwefel tianerde oder Kalkerde mit überschüssigem Schwefel gegekocht, geben kocht, so findet eine Zersetzung statt. Das Metalloxyd talle und un- zerfällt in drei Theile; zwei Theile davon geben Sauerterschwefstoff ab, welcher sich mit dem Schwefel zu unterschweflichtsaure lichter Säure verbindet, die sich mit dem dritten Antheile Salze. zu einem neutralen Salze vereinigt, und das Metall verbindet sich mit dem Schwefel zur höchsten Schwefelungs-

3.KO u 12S stufe. Beim Kalium sind in dieser fünfmal so viel = 2.K5S Schwefel enthalten, als in der niedrigsten Schwefelungs-u.K02S20. stufe, welche dem Oxyde entspricht.

> Hat die atmosphärische Luft zu einer Auflösung dieser Verbindungen in Wasser freien Zutritt, so setzt sich Schwefel ab, und die Auslösung enthält zuletzt nur ein unterschweslichtsaures Salz; lässt man schweslichte Säure durch eine Auflösung dieser Verbindung streichen, so wird sie so lange absorbirt, bis das Schwefelmetall in ein unterschweflichtsaures Salz umgeändert ist.

**Eigenschaften** der unterschweflicht-

76. Die unterschweflichtsauren Salze sind, wenige ausgenommen, leicht in Wasser löslich, die unterschwefsauren Salze, lichtsaure Baryterde ist wenig darin löslich und das unterschweslichtsaure Bleioxyd bedarf mehr als 2000 Theile zu seiner Auflösung. Viele derselben erhält man in gut bestimmbaren Krystallen, z. B. das Natron und Kalksalz; das Kalisalz zersliesst an der Luft. Einige, wie das unterschweslichtsaure Silberoxyd, Quecksilberoxyd und Bleioxyd bilden mit andern Salzen eine große Anzahl

Doppelsalze, von denen einige gut krystallisiren. Mit einigen Basen, z. B. mit Quecksilberoxyd, kann man die unterschweflichte Säure gar nicht verbinden, weil sie sich damit zersetzt, mit andern, z. B. mit dem Silberoxyd, zersetzt sie sich erst, wenn man ihre Verbindung damit erwärmt. Die wichtigsten dieser Salze, z. B. das Natronsalz, werden bei den Basen aufgeführt wer-Das unterschweflichtsaure Kali verbindet sich mit vielen unterschweflichtsauren Salzen zu Doppelsalzen, z. B. mit dem unterschweslichtsauren Silberoxyd. Für sich wird unterschweslichtsaures Silberoxyd, besonders wenn es ein wenig erwärmt wird, in Schwefelsäure und Schwefelsilber zerlegt; einige andere Metallsalze erleiden eine ähnliche Zersetzung.

Die Zusammensetzung der Säuren des Schwefels und der Salze dieser Säuren.

77. Beim Blei wird angeführt werden, wie man sich Bestimmung reines Bleioxyd verschafft; reducirt man dieses durch der Zusam-mensetzung Wasserstoff, nach einer Methode, die ich schon früherhin der Schwefelangeführt habe (s. I, 1. p. 35.), so findet man, dass 100 Th. saure und ihrer Salze, Blei mit 7,725 Th. Sauerstoff verbunden sind. Setzt man zu reinem Bleioxyd Schwefelsäure im Ueberschuss hinzu und glüht die ganze Masse, so geht die Schwefelsäure fort, welche sich nicht chemisch mit dem Blei verbindet. 107,725 Th. Bleioxyd mit Schwefelsäure übergossen, geben nach dem Glühen 146,44 Th. schwefelsaures Bleioxyd. worin also 38,715 Th. Schwefelsäure enthalten sind. Nimmt man nun eine gewogene Menge Schwefelblei und oxydirt es mit rauchender Salpetersäure, so wird es in neutrales schwefelsaures Blei umgeändert; dieses wird geglüht und gewogen. Zieht man das Gewicht des angewandten Schwefelbleies von dem des schwefelsauren Bleioxyds ab, so erhält man die Quantität des Sauerstoffs, wodurch das Blei und der Schwefel oxydirt worden sind. Aus diesem Versuche findet man, dass, um 146,44 Th. schwefelsaures Bleioxyd zu bilden, 115,54 Th. Schwefelblei nöthig sind, wel-

che also (146.44 - 115.54) 30.90 Th. Sauerstoff aufini men: von diesem verbinden sich 7.725 Th. Sauerstoff 100 Th. Blei zu Bleioxyd, und 23,175 Th. Sauerstoff : 15.54 Th. Schwefel zu Schwefelsäure. Durch eine d fache Rechnung findet man hieraus, wie viel Sauerst sich mit 100 Th. Schwefel verbindet, wie viel Sauerst in 100 Th. Schwefelsäure enthalten ist, und wie sich e Sauerstoff der Säure zum Sauerstoff der Basis in neutralen schwefelsauren Salzen verhält.

> 15,54 : 23,175 :: 100:149,13 38,715:23,175::100:59.86 7.725 : 23.157 :: 1:3.

der sauren

In den sauren und basischen Verbindungen hat und basischen, die Menge der Schwefelsäure, indem man sie mit Bas erde verbindet, bestimmt. Die schweselsaure Baryte besteht aus 34,37 Th. Schwefelsäure und 65,63 Th. I ryterde; wie man ihre Zusammensetzung ermittelt werde ich beim Barium anführen.

der schweflichten Säure und ihrer Salze.

78. Uebergiesst man schweslichtsaure Baryterde rauchender Salpetersäure, so wird die schweflichte Si zu Schwefelsäure oxydirt; sie beträgt gerade so viel, d die Baryterde damit die neutrale Verbindung bildet. 1 stimmt man, wie viel die schweslichtsaure Baryterde Gewicht zunimmt, wenn sie sich in schwefelsaure Bar erde umändert, so erhält man die Sauerstoffmenge, che die schweslichte Säure, um Schweselsäure zu bild aufnimmt; sie beträgt darnach die Hälfte von der, weld sie schon enthält.

100 schweflichts. Baryterde \ 107,363 schwe-(70,46 Baryterde d. Sst. 7.3 Salpeterskure \ \ fels. Baryterde. (36,80 Schwefels. - 22.3

Zugleich folgt aus diesem Versuche, dass der Saus stoff der Säure zu dem Sauerstoff der Basis in den pe tralen schweflichtsauren Salzen sich wie 1 zu 2 verbil Mit diesem Resultate stimmt auch das specifische Gewid der schweslichten Säure überein, wenn man dabei berich sichtigt, dass es etwas zu hoch ausfällt, weil bei de Temperatur, wobei es bestimmt worden ist, das schwif straure Gas nicht ganz dem Mariotteschen Gesetze terworfen ist. Das specifische Gewicht hat man nämh zu 2,247 gefunden; wenn das Sauerstoffgas die Quanit Schwefel, womit es sich nach dem oben angeführten rsuche verbindet, aufnimmt, ohne sein Volumen zu sindern, so hätte es 2,2116 betragen sollen. Directe rsuche über Verbrennung des Schwefels im Sauerstoff ren gleichfalls zu demselben Resultat. Man wendet zu eine Verbindung von Schwefel und Quecksilber, den mober an, welche man (s. oben I, 2. p. 28.) auf ähnliche eise in Sauerstoffgas, wie das Kalium in das Stickstoffvdulgas, hineinbringt, und darin viel stärker als den reinen wefel, ehe eine Verslüchtigung statt findet, erhitzen en: der Schwefel verbindet sich dabei mit dem Sauer-III, bildet schweslichte Säure, und das Quecksilber wird stallisch ausgeschieden. Aus 100 M. Sauerstoff hat man i der gewöhnlichen Temperatur 97 M. schweslichter ure erhalten. Würde man diesen Versuch bei einer mperatur von 40° anstellen, so würde man aus 100 M. nerstoff 100 M. schweslichte Säure erhalten, weil bei ser Temperatur die schweslichte Säure schon dem Matteschen Gesetze folgt.

Verschiedene schwefelsaure Salze zerlegen sich bei ser starken Rothglühhitze, z. B. schwefelsaures Kupferyd, in Kupferoxyd, welches zurückbleibt, und in Saueroff und schweflichte Säure, welche entweichen. Fängt ma das Gemenge über Quecksilber auf und bringt was Kalihydrat hinein, so werden dadurch von Th. des Gasgemenges 2 Th. absorbirt, welche schwefhte Saure sind, und 1 Th. Sauerstoffgas bleibt zurück.

Glüht man unterschwefelsaure Baryterde, so der Unter-**79**. ntweicht schweslichte Säure, und schweselsaure Baryt-schweselsaure de bleibt zurück.

und ihrer Salze.

Die Unterschwefelsäure enthält also auf 21,64 Th. Schwefel 26,90 Th. Sauerstoff, oder auf 100 Th. Schwefel 124,28 Th. Sauerstoff, und die neutralen unterschwefelsauren Salze sind so zusammengesetzt, dass der Sauerstoff der Säure zum Sauerstoff der Basis wie 5:1 sich verhält. Dieses Resultat wird noch durch die Oxydation der unterschwefelsauren Baryterde durch Salpetersäure bestätigt. Ein Theil der gebildeten Schwefelsäure bleiht mit der Baryterde als unlösliche Verbindung zurück, die andere Hälfte löst sich in dem darauf gegossenen Wasser auf, und kann durch Filtration von dem unlöslichen Salze getrennt und durch ein Baryterdesalz gefällt werden. Die zuerst erhaltene Menge schwefelsaurer Baryterde wiegt genau eben so viel, als die zweite.

der unterschweflichten Säure und ihrer Salze.

80. Da die neutralen schweflichtsauren Salze sich in unterschweflichtsaure, blos dadurch, dass mehr Schwefel hinzukommt, umändern, so braucht man, um ihre Zusammensetzung zu ermitteln, nur die Quantität des hinzugekommenen Schwefels zu bestimmen. Oxydirt man unterschweslichtsaure Baryterde vermittelst der Salpetersäure, und bestimmt dann die Menge der Schwefelsäure, wie beim unterschwefelsauren Baryt, so findet man, das die Schwefelsäure, welche mit der Baryterde verbunden zurückbleibt, eben so viel beträgt, als die, welche in der Flüssigkeit sich auflöst, und die gebildete Schwefelsaure ist also bei derselben Menge Baryterde doppelt so groß, als wenn man schweslichtsauren Baryt oxydirt; folglich kommt zur schweslichten Säure, wenn sie in unterschweslichte Säure umgeändert wird, noch eben so viel Schwefel hinzu, als sie enthält, und es sind also 100 Th. Schwefel mit 49.71 Th. Sauerstoff darin verbunden. Da die neutralen schweflichtsauren Salze sich, indem sie Schwefel aufnehmen, in unterschweslichtsaure verändern, so verhält sich in diesen der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure wie 1:2.

Aus dem specifischen Gewichte des Schwefelgases ergeben sich folgende Verhältnisse:

M.	Schw.fgas	+ 3 M.	Sauerst.	= 2 M. gasförm. Schwefelsäure,	Wie sind die
-	-	+ 2½ - + 2 ·	-	<ul> <li>Unterschwefelsäure,</li> <li>2 M. gasförm. schweflichte S.</li> </ul>	Säuren des Schwefels dem Maalse
-	-	+ 1 <sup>3</sup> -		= unterschweflichtsaure Schwefels. = unterschweflichte Säure.	nach zusam- mengesetzt?

#### III. Selen und Sauerstoff.

- 1. Selenichte Säure = 100 Selen + 40,436 Sauerstoff.
- 60,654 2. Selensäure

#### Selenichte Säure.

81. Erhitzt man Selen in einem offenen Rohr, so Darstellung entzündet es sich, und in dem kälteren Theile des Roh- der selenichres setzt sich selenichte Säure in Krystallen an. Am bezuemsten erhält man sie, wenn man Selen mit Salpeter-Säure übergielst und erwärmt; ein Zusatz von Salzsäure beschleunigt die Operation. Dampft man die erhaltene Eigenschaften Auflösung ab, so bleibt die selenichte Säure als eine weisse Masse zurück, welche stärker erhitzt sich sublimiren lässt, ohne vorber zu schmelzen; sie hat im gasförmigen Zustande ganz die gelblichgrüne Farbe des Chlorgases, und setzt sich an die kälteren Theile des Apparates in langen Prismen an. Diese Krystalle enthalten kein Wasser, ziehen schnell aus der Luft Feuchtigkeit an, und verbinden sich damit ohne zu zersließen. In Wasser ist die selenichte Säure sehr leicht löslich. Das specifische Gewicht der gasförmigen selenichten Säure hat man zu 4,0 gefunden; 1 M. derselben enthält daher 1 M. Sauerstoffgas.

82. Durch verschiedene Metalle, z. B. durch Zink Reduction oder Eisen, wird die selenichte Säure aus ihrer Auflö-durch schweflichte Säure. sung gefällt, indem sie ihren Sauerstoff abgiebt. Schweflichte Säure reducirt die selepichte Säure am leichtesten. Man setzt zu ihrer Auflösung oder zu der Auflösung eines selenichtsauren Salzes zuerst Salzsäure, und dann schweflichtsaures Ammoniak oder Natron hinzu: die ausgetriebene schweslichte Säure verwandelt sich auf Kosten der selenichten Säure in Schwefelsäure und das Selen scheidet sich aus der kalten Flüssigkeit als dunkelrother Niederschlag aus, welcher beinahe schwarz erscheint, wenn

Se.

derselben.

man die Flüssigkeit erwärmt und kocht, wodurch das Selen zusammenbackt. Nur durch Kochen wird das Selen vollständig ausgefällt.

Selenichtsaure Salze.

83. Die selenichte Säure hat große Verwandtschaft zu den Basen; der Salpetersäure entzieht sie das Silberoxyd und das Bleioxyd, der Schwefelsäure steht sie jedoch in dieser Hinsich nach. Mit den Alkalien verbindet sie sich in drei verschiedenen Verhältnissen, zu einer neutralen und zu zwei sauren Verbindungen. Mit den alkalischen Erden verbindet sie sich zu einer neutralen und zu einer sauren Verbindung, welche alle löslich sind; das saure selenichtsaure Natron krystallisirt sehr gut, was bei den übrigen nicht der Fall ist. Mit den meisten anderen Metalloxyden, z. B. dem Bleioxyd, dem Silberoxyd, verbindet sie sich nur zu einer neutralen Verbindung, mit dem Kupferoxyd jedoch auch zu einer basischen. Man erhält diese Salze, wenn man zu den Basen selbst oder ihren kohlensauren Verbindungen die selenichte Saure hinzusetzt; die unlöslichen Verbindungen stellt man am begnemsten dar, wenn man eine Auflösung der verschiedenen Salze mit einer Auflösung eines selenichtsauren Alkali's fällt. Die meisten dieser neutralen selenichtsauren Salze, z. B. die der Erdarten, sind unlöslich; die sauren sind löslich. In den neutralen verhält sich der Sauerstoff der Basis zu dem der Säure wie 1:2, in den sauren wie 1:4, und in der zweiten Reihe der sauren Verbindung, welche die Alkalien bilden, wie 1:8. Das selenichtsaure Ammoniak wird, wenn es erhitzt wird, in Wasser und Stickstoffgas zerlegt, wobei zugleich Ammoniak entweicht.

### 2. Selensäure.

Darstellung der Selensäure, Se. 84. Die Selensäure bildet sich, wenn Selen oder Selenverbindungen mit einem salpetersauren Salze, besonders mit salpetersaurem Kali oder Natron, geglüht werden; die Salpetersäure giebt an das Selen einen Theil ihres Sauerstoffs ab, und die Verwandtschaft des Kali's oder Natrons zu der sich bildenden Selensäure bewirkt,

lass diese höchste Oxydationsstuse gebildet wird. Um ie rein zu erhalten, löst man Selen in überschüssiger Salpetersäure auf, und setzt, um jede Spur von Schweelsäure zu trennen, zur Auslösung der selenichten Säure salzsauren Baryt hinzu; dann sättigt man die Ilüssigkeit mit kohlensaurem Natron, welches frei von schwefelsäure sein muss. .Die Auslösung wird nun ur Trockne abgedampft; das selenichtsaure und saletersaure Natron, die man so erhalten hat, schmilzt man ber der Spirituslampe in einem porzellanenen Gefässe. nd trennt das selensaure Natron durch Krystallisation. Das selensaure Natron löst man wieder auf, lässt es noch inmal krystallisiren, und es ist dann vollkommen rein; m die Selensäure daraus zu gewinnen, fällt man es mit alpetersaurem Bleioxyd. Das rein ausgewaschene selenaure Bleioxyd, das im Wasser eben so unlöslich als das chwefelsaure ist, übergiesst man mit Wasser und zersetzt s durch einen Strom von Schwefelwasserstoffgas, welhes das Bleioxyd in Schwefelblei verwandelt und die elensäure nicht zersetzt; die Flüssigkeit, welche die Sensäure aufgelöst enthält, wird filtrirt und etwas eingeocht, damit, wenn sie etwas Schwefelwasserstoff enthält. ieser ausgetrieben wird. Dass sie rein von fixen Beandtheilen sei, erkennt man leicht daran, dass sie sich me Rückstand verslüchtigt; wenn sie, mit Chlorwasseroffsäure gekocht, keinen Niederschlag mit salzsaurem arvt giebt, ist sie rein von Schwefelsäure; enthält sie ilpetersäure, so geht diese bei der Concentration fort.

85. Die Selensäure, welche man durch Concention dieser Flüssigkeit erhält, bildet eine vollkommen blose Flüssigkeit, welche bis 280° C. erhitzt werden nn, ohne bedeutend zersetzt zu werden. Jenseits dier Temperatur fängt die Zersetzung an und findet bei 0° C. mit vieler Heftigkeit statt; sie zersetzt sich in uerstoff und selenichte Säure. Selensäure bis 165° C. nitzt, hatte ein specifisches Gewicht von 2,524, bis 267° n 2,60, bis 285° von 2,625; diese enthält jedoch schon

Selensäure und Wasser.

etwas selenichte Säure. Die Selensäure, wie man sie nach der angeführten Methode erhält, ist wasserhaltig, die Quantität des Wassers ist jedoch schwer zu bestimmen; schon unter 280° fängt sie an, sich etwas zu zersetzen. Eine Säure, die über 280° erhitzt worden war, und deren Gehalt an selenichter Säure abgezogen wurde, enthielt 84.21 Th. Selensäure und 15.75 Th. Wasser; verhält sich der Sauerstoff des Wassers zu dem der Saure wie 1:3, so enthalten 100 Th. derselben 87.62 Th. Saure und 12,28 Th. Wasser. Unstreitig zersetzt sich die Selensäure schon, ehe sie die letzten Antheile des zu dieser Verbindung gehörenden Wassers verloren hat, und verhält sich, wie die Schwefelsäure sich verhalten würde, wenn diese sich schon bei 280° zersetzte, da sie erst bei 326° so viel Wasser verloren hat, dass eine wasserhaltige Säure entsteht, die den neutralen schwefelsauren Salzen analog zusammengesetzt ist. Man erhält diese Saure gleichfalls, wenn man Selen mit etwas Wasser übergiesst und Chlorgas langsam durch ein Rohr bis auf das Selen unter dem Wasser so lange leitet, bis es vollständig aufgelöst ist, dann die Flüssigkeit mit Wasser verdünnt und Chlor im Ueberschuss hineinleitet. Auch wenn man zu einer Auflösung von selenichtsaurem Kai kaustisches Kali hinzusetzt und Chlor hineinleitet, erhält man selensaures Kali. Jedoch kann man, da man durch Abdampfen die Salzsäure nicht austreiben kann, weil sie - bei einer erhöhten Temperatur die Selensäure zersetz, diese Methode, um reine concentrirte Selensäure zu erhalten, nicht benutzen.

Eigenschaften der Selensäure.

86. Die Selensäure hat eine große Verwandtschaft zum Wasser, und erhitzt sich damit eben so stark, als die Schwefelsäure. Gegen Schwefelwasserstoff verhält sie sich wie die Schwefelsäure; sie wird nicht davon zersetzt. Man kann sich desswegen des Schwefelwasserstoffs bedienen, um sie aus ihren Verbindungen mit Bleioxyd oder besser noch aus ihrer krystallisirten und in Wasser löslichen Verbindung mit Kupferoxyd auszuscheiden.

legen Chlorwasserstoffsäure verhält sie sich ganz eigenhumlich: wird sie damit gekocht, so wird selenichte äure und Chlor gebildet. Chlorwasserstoffsäure und elensäure verhalten sich eben so, wie ein Gemisch von alpetersäure und Chlorwasserstoffsäure; sie lösen Gold nd Platina auf. Die Selensäure löst Zink und Eisen nter Entwickelung von Wasserstoffgas, und Kupfer uner Bildung von selenichter Säure auf; sie löst gleichfalls Fold, aber nicht Platina auf. Schweslichte Säure wirkt urchaus nicht auf Selensäure, statt dass sie dagegen die iedrigere Oxydationsstufe leicht reducirt. Will man daer Selen aus einer Flüssigkeit, die Selensäure enthält, usscheiden, so muss man dieselbe zuerst mit Chlorwaserstoffsäure kochen, und alsdann schweslichte Säure zuetzen.

Die Selensäure steht nur der Schwefelsäure an Vervandtschaft zu den Basen etwas nach, so dass z. B. die elensaure Baryterde nicht vollkommen durch Schwefelaure zerlegt wird; sie gehört folglich zu den stärksten ăuren.

87. Die Selensäure und die selensauren Salze sind Die selensauadurch besonders wichtig geworden, dass die Saure selbst ren Salze sind wohl, als die Salze derselben nach denselben Verhältissen zusammengesetzt sind, wie die Schwefelsäure und Salze zusamie schwefelsauren Salze, so dass für jedes schwefelsaure alz ein entsprechendes selensaures existirt. Die selenjuren Salze sind außerdem den schwefelsauren in ihren igenschaften, z. B. der Löslichkeit in Wasser, so ähn-haben ähnliche ch, dass sich bei ihnen alle Erscheinungen, welche man Eigenschaften ei den schwefelsauren Salzen beobachtet hat, nur mit nigen wenig wesentlichen Modificationen, wiederholen. usserdem hat jedes selensaure Salz dieselbe Krystall- und dieselbe rm, wie das entsprechende schwefelsaure, so dass diese Krystallsorm. alze den besten und sichersten Beweis darbieten, dass leiche Krystallformen eine Zusammensetzung nach denelben Verhältnissen anzeigen. Beim selensauren Kali

B. hatte man dieselbe Form beobachtet, wie beim

mengesetzt.

schweselsauren: aus dieser Gleichheit der Form konnte man schließen, dass der Sauerstoff des Kali's zum Sauerstoff der Saure, wie in dem schwefelsauren Salze, sich wie 1:3 verhalte, und dass die Saure 3 Proportionen Sauerstoff enthalte. Man konnte im Voraus bestimmen. welche selensaure Salze man krystallisirt erhalten kann, und mit welchen Formen; die Darstellung der Salze selbst bestätigte jedesmal, was man vermuthet hatte. Da die selensauren Salze in dieser Hinsicht ein besonderes Interesse haben, so werde ich in dem physikalischen Theil, worin der Zusammenhang zwischen der Form und der Zusammensetzung der Körper abgehandelt werden wird, auf sie wieder zurückkommen. Man nennt die Substanzen, welche dieselbe Krystallform haben, isomorph.

Das Selenoxyd.

88. Außer der Selensäure und selenichten Säure existirt noch eine Oxydationsstufe des Selens, das Selenoxyd, welches zugleich mit der selenichten Säure, wenn Selen in atmosphärischer Luft erhitzt wird, sich bildet Der eigenthümliche Rettiggeruch, welchen das Selen alsdann verbreitet, rührt von diesem Oxyde her. Es ist gasförmig; geschüttelt mit Wasser, nimmt dieses etwas davon auf, und erhält dadurch gleichfalls den Rettiggeruch. Mit Alkalien oder Säuren verbindet es sich nicht.

Zusammensetzung der Säuren des Selens und ihrer Salze.

Zusammenlenichten Säure,

89. 100 Th. Selen, welche man im Ueberschuss mit setzung der se- Chlor behandelt hat, geben 279 Th. Chlorselen; bringt man dazu Wasser, so erhält man nur selenichte Saure und Chlorwasserstoffsäure, und findet daraus, nach einer schon früher angeführten Berechnungsmethode (s. I, 1. p. 86), dass sich 100 Th. Selen mit 40.436 Th. Sauerstoff verbinden. Bestimmt man im neutralen selenichtsauren Barvt den Barvt mit Schwefelsäure, so findet man, dass der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure wie 1:2 sich verhalte.

90. Wird wasserfreies selensaures Natron mit Chlor-der Selensaure wasserstoffsäure gekocht, und die gebildete selenichte Säure durch schweflichtsaures Ammoniak zerlegt, so erhält man das Selen ausgeschieden. Dampft man die davon filtrirte Auflösung ab, nachdem man etwas Schwefelsäure hinzugesetzt hat, und glüht den Rückstand, so erhält man schwefelsaures Natron, worin man die Menge Natron durch andere Versuche kennt; was Natron und Selen weniger wiegen, als das angewandte Salz, ist Sauerstoff, welcher mit dem Selen zu Selensäure verbunden war. Aus einem solchen Versuch fand man, dass 100 Th. Selen mit 60,6 Th. Sauerstoff verbunden waren, und dass der Sauerstoff der Basis zu dem der Säure sich wie 1:3 verhalte. In der selenichten Säure und in der Selensäure verhalten sich also die Sauerstoffmengen, welche mit derselben Menge Selen verbunden sind, wie 2:3.

### IV. Phosphor uud Sauerstoff.

1.	Phosphorsäure	<b>=100</b>	Phosphor	+	127,458	Sauerstoff.
2.	Phosphorichte Säure	==	_		76,475	
3.	Unterphosphorichte Säure	= -		+	25,492	-
4.	Phosphoroxyd	=			16.994	

# 1. Phosphorsäure.

91. Wenn man in einem langen Rohre, das an bei- Darstellung den Enden offen ist, ein kleines Stückchen Phosphor, der wasser-freien Phoswelches man in das eine Ende hineingelegt hat, verbrenat, phoraure, indem fortdauernd die Luft durch dieses Rohr streicht, so setzt sich eine weiße, dem Spinngewebe ähnliche Masse an die Wände des Rohres an, welche sich, wenn die Luft vollkommen trocken war, von einer Stelle zur andern verstüchtigen lässt. Diese weisse Substanz ist wasserfreie Phosphorsäure, wenn atmosphärische Luft, wasserfreie phosphorichte Säure dagegen, wenn Phosphor im Ueberschuss vorhanden war. Will man wasserfreie Phosphorsäure in größerer Menge bereiten, so entzündet man ein Stückchen Phosphor, welches man in ein Porzellanschälchen auf einem großen Porzellanteller, über den man

eine große Glasplocke stellt, gelegt hat. Um die Fruchtickeit zu entlernen, kann man noch vorher unter der Glocke eine Schaale mit Schwefelstare eine Zeithug stehen lassen. Wenn das Stückehen Phosphor verbrannt ist, trict man ein neues ein und läftet von Zeit zu Zeit die Glocke, um atmosphärische Luft zuzuhmen. Freier von Wasser erhält man die Phosphorsfure, wenn man einen großen Glaskolben zur Verbrenung des Phosphors



anwendet. Man verschliefst ihn mit einen Kork, durch den ein dünnes Porsellaurohr a hindurchgeht, an welches man unten mit Platindrähten eine Porzellanschaale e aufhängt, in die man Phosphorstückehen durch das Rohr a. welches man gleich darauf wieder mit einen Korke verschliefst, von Zeit zu Zeit hineinfallen lässt. Durch das Rohr & lässt man aus einem Gasbehälter atmosphärische Luft einströmen, welche zuerst durch eine Kaliflüssigkeit und dann durch

ein Chlorcalciumrohr geht, um den Strom zu reguliren und alles Wasser wegzunehmen; durch das Rohr e entweicht Stickstoffgas und eine höchst unbedeutende Menge Phosphorsäure. Nach Beendigung der Operation nimmt man den Kork mit den Röhren heraus, verschließt die Oeffnung des Kolbens, und kann die Phosphorsäure, welche etwas zusammenbackt, durch Schütteln vereinigen. Eigenschaften In Wasser geworfen, entwickelt diese wasserfreie Phosphorsaure sehr viel Wärme, und zischt, als wenn man ein glühendes Eisen in Wasser taucht; es entsteht dabei eine chemische Verbindung der Säure mit Wasser. Bei den gewöhnlichen Methoden, die Phosphorsäure darzustellen, erhält man stets diese wasserhaltige Verbindung.

Am reinsten erhält man die Phosphorsäure, wenn man reinen Phosphor vermittelst Salpetersäure oxy-Phosphordirt: man crwarmt 1 Th. Phosphor und 13 Th. verdunnte säure.

Daratellung der reinen

Salpetersäure (von 1,200 spec. Gew.) in einer Retorte, welche man in ein flaches Sandbad stellt, so lange, als noch die Salpetersäure zersetzt wird; Stickstoffoxyd entwickelt sich dabei, und ein Theil Salpetersäure und etwas Phosphor destilliren in die Vorlage über. Von Zeit zu Zeit giesst man, was übergegangen ist, in die Retorte wieder zurück. Ist der Phosphor vollständig aufgelöst, so enthält die Auflösung hauptsächlich phosphorichte Säure; diese dampft man am bequemsten in einer Porzellanschaale ein; hat dies ungefähr bis zur Hälfte statt gefunden, so tritt eine starke Gasentwickelung ein, indem sich die phosphorichte Säure auf Kosten der noch zurückgebliebenen Salpetersäure zu Phosphorsäure oxydirt. Man setzt alsdann noch so lange Salpetersäure zu, bis keine Zersetzung derselben mehr statt findet, und erhitzt sie darauf so lange, bis keine Salpetersäure mehr entweicht, wobei die Temperatur der Flüssigkeit ungefähr bis 190° steigt. Sollte der Phosphor arsenikhaltig gewesen sein, so verdünnt man die eingedampste Flüssigkeit mit 3 Th. Wasser, leitet in die Auslösung Schweselwasserstoff, bis sie damit gesättigt ist, und stellt sie dann einige Tage an einen gelinde erwärmten Ort hin. Der Arsenik sondert sich vollständig als Schwefelarsenik ab. Die filtrirte Flüssigkeit dampft man ein und glüht den Rückstand gelinde in einer Platinschaale.

93. Diese wasserhaltige Phosphorsäure verslüchtigt Eigenschaften sich bei einer starken Rothglühhitze vollständig; schmelderselben; zend sließt sie wie Oel, und beim Erkalten bildet sie ein farbloses, klares Glas, das Feuchtigkeit aus der Luft drei Hydrate: anzieht, und sicht leicht in Wasser auflöst. Sie enthält im geschmolzenen Zustande 11,2 p. C. Wasser, so dass der Sauerstoff des Wassers darin zum Sauerstoff der Phosphorsäure wie 1:5 sich verhält. Lässt man diese glasige Phosphorsäure sehr langsam aus der Luft Wasser anziehen, so tritt ein Punkt ein, bei welchem sich in der syrupsdicken Flüssigkeit große Krystalle, H³ P, bilden. Zuweilen bilden sich zwei verschiedene Lagen von

His D

μÖ

Krystallen, die untere besteht aus einer dichten krystal-HPP. linischen Masse, Ha P, die obere aus den großen Krystallen.

zersetzt kieselsaure Verbindungen. das Glas u. s. w.

Schmilzt man Phosphorsäure im gewöhrdichen 94. Tiegel, oder in Porzellan- oder Glasgefässen, so wirkt sie zerlegend darauf ein; beim Erkalten giebt sie alsdam nicht mehr ein klares Glas, und wenn man sie in Wasser auflöst, so scheidet sich Kieselerde aus. Sind die Verunreinigungen bedeutend, so zerfliesst sie nicht mehr an der Luft, und löst sieh auch nicht mehr in Wasser auf, indem alsdann saure phosphorsaure Salze, die in Wasser unlöslich sind, gebildet werden; dasselbe findet statt, wenn die Phosphorsäure Kalkerde enthält.

Darstellung Knochen.

95. Eine nicht ganz vollkommen reine Phosphorsäure der Phosphor-säure aus den gewinnt man aus den gebrannten Knochen, welche 🕏 ihres Gewichts phosphorsaure Kalkerde enthalten. Man lässt nämlich 1 Th. gebrannter Knochen mit 4 Th. Schwefelsäure, welche man mit 10 Th. Wasser verdünnt hat, einen Tag lang digeriren; hierdurch bildet sich schwefelsaure Kalkerde, wovon 1 Th. 240 Th. Wasser zur Auflösung bedarf, Phosphorsaure und saure phosphorsaure Kalkerde, die sehr leicht löslich in Wasser ist, daher von der schwefelsauren Kalkerde, welche ungelöst bleibt, durch Filtration geschieden wird. Zu der Auflösung setzt man alsdann Ammoniak hinzu. Alle Kalkerde fällt als basisch phosphorsaure Kalkerde, welche unlöslich ist, nieder, und phosphorsaures Ammoniak mit etwas schwefelsaurem Ammoniak bleiben in der Auflösung zurück. Dampft man diese ein und glüht die Salze, so entweicht das schwefelsaure Ammoniak, und das phosphorsaure wird zerlegt, indem Ammoniak ausgetrieben wird und Phoephorsäure zurückbleibt.

96. Die Phosphorsäure hat große Verwandtschaft zu den Basen. Bei der gewöhnlichen Temperatur steht sie zwar in dieser Hinsicht der Schwefelsäure, Chlorwasserstoffsäure und Salpetersäure nach; bei einer erhöhten treibt sie diese jedoch aus, da sie schwerer zu verstichtigen

ist. Sie verbindet sich wenigstens in drei verschiedenen Verhältnissen mit den Basen, in denen das Verhältniss des Sauerstoffs der Säure zum Sauerstoff der Basis wie 5:1:2 oder zu 3 ist.

Die Phosphorsäure und die phosphorsauren Drei isomeri-Salze zeigen auf eine recht interessante Weise eine Er- sche Phosscheinung, welche ich schon weitläufig erwähnt habe: dass nämlich eine und dieselbe chemische Verbindung, je nachdem man sie auf eine verschiedene Weise dargestellt oder pehandelt hat, verschiedene Eigenschaften, sowohl in physikalischer als chemischer Hinsicht, besitzen könne.

phorsäuren.

Die Phosphorsäure kann man in drei verschiedenen Modificationen erhalten, und in diesen bildet sie drei 70n einander verschiedene Reihen von Salzen, nämlich ıls Phosphorsäure, als Paraphosphorsäure und als Metaphosphorsäure. Die Umänderung dieser Modificationen ler Phosphorsäure in einander ist von der Ouantität der Basis, mit welcher man sie verbindet, abhängig. Ist so iel Basis vorhanden, dass der Sauerstoff derselben zum Sauerstoff der Säure sich wie 3:5 verhält, so ist Phosphorsäure in der Verbindung enthalten; das Wasser ann in diesen Verbindungen die Stelle einer Basis verreten. Dieses findet gleichfalls statt, wenn man ein schon ebildetes metaphosphorsaures oder paraphosphorsaures alz mit dem nöthigen Zusatz an Basis, damit dieses Verältnis herauskommt, glübt. Das phosphorsaure Natron. welchem der Sauerstoff des Natrons sich zum Sauertoff der Säure wie 2:5 und der des Wassers wie 1:5. lso beide zusammen wie 3:5 verhalten, bleibt beim Eritzen unverändert, so lange es noch dieses Wasser entält; wird dieses ausgetrieben, so ändert es sich in das araphosphorsaure um. Das Natronsalz, in dem der auerstoff des Natrons zum Sauerstoff der Säure wie 1:5 nd der des Wassers zu dem der Säure wie 2:5, also er Sauerstoff beider zusammen genommen wie 3:5 sich erhält, verändert sich, erhitzt, nicht, so lange es dieses Vasser noch enthält: treibt man die Hälfte des Wassers

aus, so dass der Sauerstoff des Wassers und der Bais zum Sauerstoff der Säure wie 2:5 sich verhält, so wird es paraphosphorsaures, und treibt man alles Wasser aus, metaphosphorsaures Natron. Dampft man eine Auslösung von gewöhnlicher Phosphorsäure ein und glüht sie stark, so erhält man Metaphosphorsäure; glüht man sie bis ungefähr 213°, so hat sie sich größtentheils in Paraphosphorsäure umgeändert. Bei der wasserhaltigen Säure ist es schwer, den Punkt, wo Paraphosphorsäure vorhanden ist, genau zu treffen, da diese sich bei erhöhter Temperatur in Metaphosphorsäure umändert, und diese Umänderungen nur vom Wassergehalte abhängig sind; dagegen erhält man diese wasserhaltigen Säuren, wie schon angeführt ist, krystallisirt, wenn man Metaphosphorsäure Wasser aus der Luft anziehen läßt.

Eigenschaften der paraphosphorsauren, phosphorsauren

98. Das phosphorsaure Natron kann man in einer Retorte, um den Luftzutritt abzuhalten, und um die Gasarten, welche sich entwickeln könnten, aufzufangen, erhitzen und glühen; man wird dann finden, dass es sich, ohne dass etwas hinzukommt oder etwas anderes als Wasser fortgeht, in ein Salz umändert, welches, in Wasser gelöst, ohne Rückstand, wenn man das Wasser verdampfen lässt, in Krystallen anschiesst, deren Form gam verschieden von der des vorher angewandten Salzes ist Diese Krystalle fatesciren nicht an der Luft; der Sauerstoff des Natrons verhält sich darin zum Sauerstoff des Krystallisationswassers wie 1:5, die Krystalle der ungeglühten Salze dagegen enthalten mehr Wasser, und wem sie bei der gewöhnlichen Temperatur gebildet sind. fatesciren sie. Durch diese Eigenschaften des geglühten phosphorsauren Natrons ist es möglich, auch bei den is Wasser unlöslichen phosphorsauren Salzen leicht zu ermitteln, ob die Phosphorsäure, welche sie enthalten, der des geglühten, oder der des ungeglühten Natronsalzes entspricht. Man kocht nämlich die unlöslichen Salze mit kohlensaurem Natron; es bleibt alsdann bei den meisten eine kollensaure Verbindung ungelöst zurück, und phosphorsaure

Natron ist in der Auflösung enthalten. Auf diese Weise finlet man, dass die Niederschläge, welche das geglühte hosphorsaure Natron in den Auflösungen von den salzen der Baryterde, Strontianerde, Talkerde, des linkoxyds, Silberoxyds u. s. w. hervorbringt, die Phoshorsäure wie im geglühten phosphorsauren Natron entalten; die Niederschläge dagegen, welche man mit dem ngeglühten phosphorsauren Natron erhält, geben, auf hnliche Weise behandelt, das gewöhnliche phosphoraure Natron. Das phosphorsaure Natron bringt in den ilbersalzen, z. B. in salpetersaurem Silberoxyd, einen elben Niederschlag hervor, worin der Sauerstoff des Sileroxyds zu dem der Phosphorsäure sich wie 3:5 verält, das paraphosphorsaure einen weißen, in welchem er Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure sich rie 2:5 verhält. Dasselbe ist auch mit der bis zu dem ngegebenen Punkte geglühten Phosphorsäure der Fall. Vird aus der paraphosphorsauren Baryterde die Säure urch Schwefelsäure, oder aus dem paraphosphorsauren leioxyd durch Schwefelwasserstoff ausgeschieden, so fällt e die Silbersalze weiß; mit Natron gesättigt, giebt sie agegen das gewöhnliche phosphorsaure Salz, indem die araphosphorsäure durch die Verbindung mit Natron in hosphorsäure umgeändert hat; dieselbe Umänderung beirkt auch das Kochen mit Salpetersäure.

Glüht man saures phosphorsaures Natron oder und metaphos-10sphorsaures Natron - Ammoniak, welches man sich phorsauren Salze icht verschaffen kann, bis zur Rothglühhitze, so erhält an das metaphosphorsaure Natron als eine geschmolne Masse, welche sich in wenig Wasser auflöst. Die uflösung reagirt nur schwach sauer, sie ist fast als neual anzusehen: mit kohlensaurem Natron versetzt, findet in Aufbrausen statt. Die Auflösung fällt Kalkerde und lberoxydsalze als eine terpenthinartige Masse. Eingempft, bildet sie eine klebrige Flüssigkeit; wird diese bis 5° erhitzt, so ändert sich das Salz in paraphosphorures Natron um; mit Natron im Ueberschuss versetzt, gedampft und erhitzt, giebt sie gewöhnliches phosphor-

saures Natron. Aus einer syrupsdicken Auflösung, welche mehrere Jahre stand, krystallisirte gleichfalls gewöhnliches saures phosphorsaures Natron heraus. Glüht man Phosphorsaure schr stark und löst sie in Wasser auf. so fällt diese Auflösung das Eiweiss; lässt man sie einige Wochen stehen, so fällt sie das Eiweiss nicht mehr und eine Silberauflösung gelb, hat sich also in gewöhnliche Phosphorsäure umgeändert. Sättigt man die frisch bereitote Auslösung mit kohlensaurem Natron, so erhält man gewöhnliches phosphorsaures Natron, so dass die Säure, die, wenn sie an Silberoxyd gebunden wird, sich nicht ändert, an Natron gebunden, sich umändert.

cationen su erklären?

99. Die angeführten Thatsachen beweisen, dass Phosdiese Modifi- phor und Sauerstoff, in demselben Verhältniss mit einander verbunden, drei verschiedene Säuren liefern und diese drei verschiedene Reihen von Salzen. Aehnliche isomerische Verbindungen sind schon mehrmals erwähnt worden; diese aber sind von besonderer Wichtigkeit, weil wir die eine willkührlich in die andere umzuändern im Stande sind und die Bedingungen, unter denen dies geschieht, kennen, und wir versuchen können diese Thatsachen zu erklären. Auch bei andern Säuren mag, je nachdem ein oder melrere Basen sich mit ihr verbunden haben, eine Verschiedenheit entstehen; allein so wie die Basis weggenommen wird, so tritt der frühere Zustand wieder ein. Uebrigens sind die Verbindungen von Säuren mit mehr als 1 Atom Basis bei den Säuren mit einfachem Radical selten, dem gewöhnlich sind solche angebliche basische Verbindungen Doppelsalze, die aus dem neutralen Salze und dem Hydrate der Basis bestehen. Warum einige Säuren basische Verbindungen bilden können, andere nicht, so mag dies theils von der chemischen Anziehungskraft der Säuren abhängen, theils auch von der Lage der Atome, welche das Anlegen einer oder mehrerer Basen bedingt Was die chemische Verwandtschaftskraft zu den Rasen anbetrifft, so stehen diese drei Säuren des Phosphors einander ziemlich nahe. Ob 1, 2 oder 3 Atome Basis

mit der Säure verbinden könnnen, hängt daher wahrminlich von der Art ab, wie die Atome von Phosphor
I Sauerstoff in der Säure mit einander verbunden sind,
I diese wiederum von der Anzahl Atome Basis, die
mi einwirken können. Die Art aber, auf welche die
me der Säure mit einander verbunden sind, ist von
misser Stabilität, so dass, wenn paraphosphorsaures Na1 in Wasser gelöst ist, ein Zusatz kaustischen Natrons
1 thinreichend ist, um gewöhnliches phosphorsaures
1 bin zu bilden; welches nur statt findet, wenn bei
1 erhöhten Temperatur die Basis einwirkt.

Denken wir uns, dass, wie bei der Schweselsäure, some Sauerstoff um 1 Atom Schwesel, bei den phosmauren Salzen 3 Atome Basis um 1 Atom Phosphorie liegen, welche durch chemische Verwandtschaftstauf die Phosphorsäure wirken, so wird, wenn 1 weggenommen wird, der Antheil der Phosphorie, neben welchem dieses Atom lag, nicht mehr dangezogen, und es wird eine Kraft frei, durch welchen anderes Verhalten der Atome der Säure zu einer nothwendiger Weise statt haben wird. Ist diese k stark genug, und ist die Beschaffenheit der Säure das sie leicht in andere Modificationen übergeht, so leine modificirte Säure entstehen.

100. Bei diesen drei Modificationen der Phosphor-Die drei Sinte konnte die Frage entstehen, ob es die ungleiche ren selbst sind isomerisch. gkeit der Verbindung der Elemente der Phosphorse unter einander, oder der Phosphorsäure mit den m sei, wodurch diese drei verschiedenen Reihen von en hervorgebracht werden. Sowohl die Uebertragung Säuren an verschiedene Basen, ohne dass sie sich udern, als auch andere analoge Erscheinungen, z. B. Verbindungen verschiedener Kohlenwasserstoffarten, denen wir durch ihr specifisches Gewicht eine unte Innigkeit der Verbindung der Elemente nachweikönnen, sprechen unstreitig dassür, dass diese Erinungen von der Art und Weise, wie die Elemente

der Phosphorsäure mit einander verbunden sind, hervorgebracht werden.

Isomerische Šalze.

101. Uebrigens kommen auch bei den phosphorphosphorsaure sauren Salzen Verbindungen von ungleicher Innigkeit zwischen Basis und Säure vor. Das saure phosphorsaure Natron, wenn es über 250° und nicht bis zum vollen Glühen erhitzt wird, das saure phosphorsaure Kali und die saure phosphorsaure Kalkerde, wenn sie stark geglüht werden, sind in Wasser vollkommen unlöslich, und doch mit dem metaphosphorsauren ganz gleich zusammengesetzt. Auf solche Verbindungen werde ich insbesondere bei der Kieselsäure zurückkommen.

102. Da ein Atom Phosphorsäure aus 2 Atomen Phosphor und 5 Atomen Sauerstoff besteht, so ist in den gewöhnlichen phosphorsauren Salzen 1 Atom Phosphorsaure stets mit 3 Atomen Basis, in den paraphosphorsauren mit 2 Atomen und in den metaphosphorsauren mit 1 Atom verbunden und man könnte daher diese drei Säuren auch durch den Namen dreibasige, zweibasige und einbasige Phosphorsäure von einander unterscheiden. Wie sich zu diesen die mehrbasigen, besonders die zweibasigen, zusammengesetzten Säuren z. B. die Benzoëschweselsäure verhalten, habe ich schon vorher angedeutet.

# Phosphorichte Säure.

Wasserfreie

Ď.

103. Wasserfrei erhält man die phosphorichte Säure, phosphorichte wenn man in ein gebogenes, 10 Zoll langes Rohr, wovon man das eine Ende bis auf eine kleine Oeffnung zugeblasen hat, nahe der Oeffnung ein Stückchen Phosphor hineinlegt und bis zur Entzündung erhitzt; da ein Ueberschuss von Phosphor verhältnismässig zu der geringen Menge Luft, welche durch die kleine Oeffnung einstrimen kann, vorhanden ist, so bildet sich phosphorichte Säure, die, von dem langsamen Luststrome fortgerissen, sich als Mehl an die oberen Theile der Röhre anlest Der Phosphor muss von Zeit zu Zeit erwärmt werden, wenn er aufhört zu brennnen. Die wasserfreie plosphorphorichte Säure lässt sich von einer Stelle zur anderen sublimiren, und in Wasser löst sie sich leicht auf; an der Luft entzündet sie sich und bildet Phosphorsäure.

104. Mit Wasser verbunden, erhält man die phos- der wasserphorichte Säure, wenn Chlorphosphor allmählig zu Wasser haltigen Säure,

hinzugesetzt wird; dabei entweicht Chlorwasserstoffsäure größtentheils als Gas, was noch davon zurückbleibt, geht fort, wenn man die Auflösung der phosphorichten Säure in Wasser bis zur Syrupsconsistenz abdampft. Lässt man diese concentrirte Säure ganz langsam noch mehr verdunsten, so erhält man Krystalle, welche aus phosphorichter Säure und Wasser bestehen: erhitzt, zerlegt sich diese Verbindung so, dass Phosphorwasserstoffgas entweicht und Phosphorsäure gebildet wird, welche theils dadurch entsteht, dass ein Theil phosphorichter Säure mit dem Sauerstoff des zersetzten Wassers sich verbindet, theils dadurch, dass ein anderer Theil der phosphorichten Säure Phosphor abgiebt, welcher sich mit dem Wasserstoff des Wassers verbindet.

Dass Phosphor, wenn er der Luft ausgesetzt Oxydation des wird, leuchtet, und dass dabei phosphorichte Säure gebil- Phosphors in der Luft. det wird, habe ich schon früher angeführt (s.I, 1. p. 66. §. 74.).



Um größere Mengen Phosphor auf diese Weise zu oxydiren, steckt man jede einzelne Stange Phosphor in ein Glasrohr. welches unten eine enge Oeffnung hat, und legt die Glasröhren in einen Trichter, welcher in die Oeffnung einer Flasche gestellt wird. Um den Staub abzuhalten, bedeckt

man das Ganze mit einer Glocke, ohne dass

jedoch der freie Zutritt der atmosphärischen Luft gehindert ist. - Wollte man die Phosphorstangen ohne jene Glasröhren in den Trichter legen, so würden sie sich bald bis zur Entzündung erhitzen. — Bei dieser Verbindung des Phosphors mit dem Sauerstoff der Luft bildet sich zwar stets zuerst phosphorichte Säure; da diese aber fortwährend mit der Luft in Berührung bleibt, ändert sie sich zuletzt ganz in Phosphorsäure um, so dass eine Auflösung derselben eine Quecksilberchloridauflösung nicht mehr fällt. Mit Unrecht hat man daher angenommen, dass auf diese Weise eine eigene Säure, die phosphatische Säure, gebildet werde.

Eigenschaften derselben.

106. Phosphorichte Säure, der Luft ausgesetzt, besonders im verdünnten Zustande, verbindet sich leicht mit dem Sauerstoff derselben zu Phosphorsäure; eben so entzieht sie vielen Metalloxyden ihren Sauerstoff, und Quecksilberoxyd und Silberoxyd werden für sich und in ihrer Verbindung mit Säuren leicht dadurch reducirt. Quecksilberchloridauflösung wird durch wenig phosphorichte Säure zu Quecksilberchlorür und durch einen Ueberschuss zu metallischem Quecksilber reducirt, indem das Wasser dabei zerlegt wird. Der Sauerstoff des Wassers verbindet sich mit der phosphorichten Säure, und der Wasserstoff des Wassers entzieht dem Quecksilberchlorid Chlor, und bildet damit Chlorwasserstoffsäure.

Phosphoricht-

107. Die phosphorichte Säure verbindet sich mit saure Salze. den Basen zu Salzen, von denen ich jedoch, da sie weder in theoretischer noch in praktischer Hinsicht von Wichtigkeit sind, wenig anzuführen habe. Die phosphorichtsauren Alkalien sind löslich und deliguesciren. Mit den alkalischen Erden und den meisten übrigen Basen bildet die phosphorichte Säure schwerlösliche Salze; geglüht, geben sie Phosphorwasserstoffgas, indem phosphorsaure Salze zurück bleiben.

# Unterphosphorichte Säure.

Darstellung Säure.

Þ.

108. Bei dem Phosphorwasserstoffgase habe ich schon der unterphos-angeführt (s. I, 1. p. 70. §. 77.), dass, wenn man Phosphor mit Auflösungen von Kali, Natron, Baryterde, Strontianerde oder Kalkerde kocht, Wasser zerlegt werde, Phosphorwasserstoffgas sich bilde, und ein unterphosphorichtsan-

res Salz entstehe, welches durch die alkalische Auflösung, die im Ueberschufs vorhanden ist, in ein phosphorichtsaures umgeändert wird; denn wenn man die unterphorichtsauren Salze mit einer Auflösung eines Alkali kocht, so bewirkt dieses durch seine Verwandtschaft zu der sich bildenden phosphorichten Säure, welche eine grössere Menge Basis sättigt, als die unterphosphorichte Säure. eine Zersetzung des Wassers, Wasserstoffgas entweicht, und die unterphosphorichte Säure wird zu phosphorichter Säure oxydirt. Wenn man daher das Kalihydrat statt in Wasser in Alkohol auflöst, und Phosphor damit kocht. so enthält der Phosphorwasserstoff, welcher sich entwickelt. sehr wenig Wasserstoffgas; setzt man alsdann zu der Auflösung, die man mit Alkohol verdünnt, zweifach kohlensaures Kali hinzu, um das Kalihydrat in kohlensaures Kali umzuändern, welches unlöslich in Alkohol ist, und trennt sie vom ausgeschiedenen kohlensauren Kali durch Filtration, so erhält man durch Abdampfen daraus unterphosphorichtsaures Kali. Am besten erhält man die unterphosphorichte Säure und ihre Salze, wenn man eine Auflösung von Barvterdehydrat so lange zusammen mit Phosphor kocht, bis der Phosphor aufgelöst ist; die filtrirte Auflösung enthält unterphosphorichte Säure und Baryt; statt Baryterde kann eben so gut Kalkerde, die man mit Wasser anrührt (Kalkmilch), angewendet werden. Setzt man so viel Schwefelsäure hinzu, bis die Baryterde oder Kalkerde gefällt ist, so enthält die Flüssigkeit nur unterphosphorichte Säure, welche man bis zur Consistenz Eigenschaften eines dünnen Syrups abdampfen kann; krystallisirt kann man sie nicht erhalten, denn stärker abgedampft zerlegt sie sich unter Entwickelung von Phosphorwasserstoffgas.

109. Die unterphosphorichtsauren Salze der Alka- Die unterlien erhält man, wenn man unterphosphorichtsaure Ba-phosphorichtryterde oder unterphosphorichtsaure Kalkerde mit den Auflösungen der kohlensauren Alkalien fällt; die übrigen

Salze durch Auflösung der Basis in unterphosphorichter Saure. Sie sind alle sehr leicht in Wasser löslich; das

derselben.

Kali-, Natron- und Ammoniaksalz zersließen. Die unterphosphorichtsaure Kalkerde, CaP+2H, Strontianerde, Magnesia, MgP+8H, das unterphosphorichtsaure Nickeloxyd, Bleioxyd, PbP+2H, und Kobaltoxyd, CoP+8H, und das Barvterdesalz erhält man in Nadeln, BaP+34. und bestimmbaren Krystallen, Ba P + 2H, und viele andere Salze kann man schön krystallisirt erhalten; diese zerfliesen nicht an der Luft. Durch Erhitzen kann man aus den unterphosphorichtsauren Sauren, ohne sie zu zersetzen, nicht alles Wasser entfernen. Zwei Atome, 41 bleiben stets zurück, beim Kalksalz selbst wenn man e bis 300° erhitzt; steigert man die Temperatur höher, so entwickelt sich Phosphorwasserstoffgas und ein phosphorsaures Salz bleibt zurück; werden sie mit Salpetersäur oxydirt, so erhält man ein saures phosphorsaures Salz Die unterphosphorichtsaure Kalkerde bildet mit mehreren anderen unterphosphorichtsauren Salzen Doppelsalze Die unterphosphorichtsauren Salze sind nur ihrer Same wegen interessant; ich werde daher auf dieselben nich wieder zurückkommen.

# 4. Phosphoroxyd.

109. Lässt man zu Phosphor, welchen man durch Darstellung des Phosphor-Aufgiessen von heissem Wasser geschmolzen hat, durch oxyds, P<sup>3</sup>O<sup>2</sup>. ein enges Rohr Sauerstoffgas strömen, indem man das

enge Rohr an eine mit Sauerstoffgas gestillte Blase befestigt, woraus man das Gas durch gelindes Drücken herauspresst, so brennt der Phosphor unter dem Wasser, Phosphorsaut bildet sich, welche sich im Wasser auflöst, und rothe Flocken schwimmen darin. Wäscht mat

diese, und erhitzt sie in einer Retorte vermittelst eine Metallbades, so bleibt, nachdem der Phosphor überdestilirt ist, eine zinnoberrothe Masse zurück, welche bein Eigenschaften Kochpunkte des Quecksilbers sich noch nicht zersetzt Den Phosphor kann man noch bequemer mit Schwefel-

desselben.

kohlenstoff, worin er sich sehr leicht auflöst, wegneh men. Bis zur Rothglühhitze beim Zutritt der Luft erhitzt, oder mit Salpetersäure übergossen, entzündet sich die rothe Masse und ändert sich in Phosphorsäure um; ohne Zutritt der Lust erhitzt, zerlegt sie sich in Phosphorsäure und Reibt man das rothe Phosphoroxyd mit Phosphor. schmelzendem Phosphor zusammen und lässt das Gemenge erkalten, so erhält man es in einem so fein vertheilten Zustande, dass, wenn man etwas davon an die Lust bringt, es sich sogleich entzündet. Aus einem solchen Gemenge bestehen die Phosphorfeuerzeuge; man verfertigt sie, indem man in eine kleine gläserne Flasche etwas Phosphor schüttet, welchen man entzündet und, bis er verlischt, fortdauernd umrührt. Man pflegt, unstreitig weil dadurch die feinere Vertheilung noch vermehrt wird, mit dem Phosphor etwas Magnesia zu mengen.

Von anderer Zusammensetzung, als das rothe Phosphor- Ein anderes oxyd, scheint ein canariengelbes Pulver zu sein, welches man erhält, wenn man in einem großen Ballon Phosphor, auf welchen man so viel Phosphorchlorür gießt, dass er damit bedeckt ist, sich allmählig oxydiren lässt, wobei eine gelbe Substanz sich ausscheidet, welche man mit Wasser auszieht. Erwärmt man die gelbliche Auflösung, so scheidet sich Phosphoroxydhydrat, P'O+2H, in gelben Flocken aus, welches unter der Glocke der Luftpumpe sich in Phosphoroxyd, P. O, umändert. Mit alkalischen Basen soll es sich zu schwarzen Verbindungen vereinigen, erhitzt, in das rothe Phosphoroxyd sich umändern und dann nicht mehr mit Basen verbinden.

Phosphoroxyd.

Zusammensetzung der Säuren des Phosphors und ihrer Salze.

110. Eine Quantität Phosphor wurde mit einem Zusammen-Ueberschuss einer neutralen Auflösung von schweselsau
Betrung der Phosphorrem Silberoxyd digerirt; der Phosphor verbindet sich mit dem Sauerstoff des Silberoxyds, dessen Zusammensetzung man sehr genau kennt; und bildet Phosphorsäure.

Aus dem Gewicht des ausgeschiedenen Silbers kann ma also die Menge Sauerstoff berechuen, die sich mit den angewandten Phosphor verbunden hat; 100 Th. Phosphor nehmen auf diese Weise 127,458 Th. Sauerstoff auf Geglühten neutralen phosphorsauren Baryt löst man in Salzsäure auf, und fällt aus der Auflösung die Barviibrer Salze; erde mit Schwefelsäure; aus dem gewogenen Niedeschlage berechnet man, wie viel Baryterde in der phosphorsauren Barvterde enthalten ist, und findet darau, dass in den neutralen phosphorsauren Salzen der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure sich wie 1:24 vehält. Indem man bei den sauren und basischen Salzen gleichfalls die Menge der Basis bestimmt, z. B. beim sarren phosphorsauren Kali die Menge des Kali's, und bei der basisch phosphorsauren Kalkerde die Menge der Kallerde, so findet man, dass der Sauerstoff der Basis u dem der Säure in den sauren Salzen sich wie 1:5, in den basischen wie 3:5 verhält.

der phospho111. Der flüssige Untorpnosphori zurichten Säure, ser so, dass phosphorichte Säure und Chlorwasserstoff

säure gebildet werden; diese fällt man mit salpetersanrem Silberoxyd, und aus dem erhaltenen Chlorsilber, des sen Gehalt an Chlor man kennt, berechnet man, wit ich schon früher angeführt habe (s. I, 1.p. 86. §. 98.), die Zesammensetzung des Chlorphosphors und der phosphorichten 100 Th. Phosphor sind darnach mit 76,475 Th. Sauerstoff verbunden: das Verhältnis des Sauerstoffs in beiden Säuren ist daher bei gleicher Menge an Phosphor ihrer Salze; wie 3:5. Die neutralen phosphorichtsauren Salze geben, mit Salpetersäure oxydirt, neutrale phosphorsaure Salze; da in diesen der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure wie 2:5 sich verhält, und der Sauerstoff der phophorichten Säure bei derselben Menge Phosphor zu den der Phosphorsäure wie 3:5, so verhält sich der Sanestoff der Basis zum Sauerstoff der Säure in den phosphorichtsauren Salzen wie 2:3. Außer diesen neutralen phosphorichtsauren Salzen giebt es auch noch basische

112. Die unterphosphorichtsauren Salze entziehen der unterphosauf ähnliche Weise, wie die phosphorichtsauren Salze dem Quecksilberchlorid Chlor, indem Chlorwasserstoffsäure und Phosphorsäure dabei gebildet werden. -Die Zusammensetzung der beiden Verbindungen des Chlors mit dem Quecksilber kennt man, wie ich beim Quecksilber anführen werde, sehr genau. - Setzt man zu einem Ueberschuss des Quecksilberchlorids, welches am meisten Chlor enthält, eine gewogene Quantität unterphosphorichtsaurer Baryterde, so wird Quecksilberchlorur gebildet, welches in Wasser unlöslich ist, und aus dessen Gewicht man findet, wie viel Chlor dem Quecksilberchlorid entzogen ist, und wie viel Sauerstoff die unterphosphorichte Säure, um sich in Phosphorsäure umzuändern, durch Zersetzung des Wassers erhalten hat: wie viel Baryterde die unterphosphorichtsaure Baryterde enthält, bestimmt man, indem man sie als schweselsaure Baryterde fällt. Oxydirt man die unterphosphorichtsaure ihrer Salze; Baryterde, oder überhaupt ein neutrales unterphosphorichtsaures Salz, so erhält man ein saures phosphorsaures Salz, woraus man, da man die Zusammensetzung dieser Salze kennt, die Menge Phosphor, welche in dem unterphosphorichtsauren Baryt enthalten ist, bestimmt. Aus diesem Versuche hat man gefunden, dass von dem Sauerstoff der Phosphorsäure, welche durch die Oxydation der unterphosphorichten Säure gebildet wird, 1 in der unterphosphorichten Säure enthalten ist, und 4 hinzukommen, und dass der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure in den unterphosphorichtsauren Salzen wie 1:1 sich verhält.

113. Um die Zusammensetzung des Phosphoroxyds zu des Phosphoroxyds. bestimmen, wurde eine gewogene Menge Phosphoroxyd mit Salpetersäure oxydirt, mit einer gewogenen Menge Bleioxvd versetzt, und die ganze Masse abgedampft, geglüht und gewogen; was die geglühte Masse mehr wog, als das angewandte Phosphoroxyd und Bleioxyd, war Sauerstoff, welchen das Phosphoroxyd, um Phosphorsäure zu bilden, aufgenommen hatte.

Aus dem specifischen Gewicht des gasförmigen Pha phors folgt, dass

1 M. Phosphorgas - 5 M. Sauerstoffgas = Phosphorsaure, = phosphorichte Saure, +3 -1 -**+1** =unterphosphorichte Sin = Phosphoroxyd.

# Chlor, Brom, Jod und Sauerstoff.

114. Chlorsäure, Bromsäure und Jodsäure werd Theorie der Bildung der auf gleiche Weise dargestellt; man erbält sie, wenn m Chlor-, Brom-und Jodsäure, auf eine Auflösung von Kali, Natron, Baryt oder Stre tianerde Chlor, Brom oder Jod einwirken lässt. Kali und

Chlor.

man z. B. so lange Chlor durch eine Außösung von Ki streichen lassen, bis es nicht mehr absorbirt wird, haben von 6 Th. Kali 5 Th. ihren Sauerstoff an ein Sei stel des absorbirten Chlors abgegeben, wodurch Chlo säure gebildet worden ist, und sich mit den andern fil Sechsteln des Chlors zu Chlorkalium verbunden; dem sechsten Theile des Kali's hat sich die Chlorsau zu neutralem chlorsaurem Kali vereinigt.

Das Chlorkalium und chlorsaure Kali trennt ma

durch Krystallisation; auf diese Darstellung des chles sauren Kali's werde ich beim Kali selbst weitläufig rückkommen. Am besten sieht man die angeführte Ze setzungsart, wenn man zu einer heißen Auflösung vol Natron und Natron so lange Jod unter fortdauerndem Kochen him zusetzt, bis die Flüssigkeit anfängt gefärbt zu erscheines Die Farbe zeigt an, dass schon etwas freies Jod in de Flüssigkeit aufgelöst enthalten ist; durch einen Tropfet Natronauflösung nimmt man die Farbe weg. War Auflösung concentrirt, so sondert sich schon beim Auflösen des Jods ein weißes Salz ab: war sie verdünst

Jod.

pfällt es erst beim Erkalten nieder. Vollständig kann im Jodnatrium und jodsaures Natron trennen, wenn im zu der Auflösung derselben Alkohol hinzusetzt. Joditrium ist sehr leicht in Wasser und Alkohol löslich; isaures Natron ist nur wenig in Wasser, und gar nicht Alkohol löslich. Brom verhält sich ganz so, wie Chlor id Jod.

#### V. Chlor und Sauerstoff.

L Ueberchlorsäure = 2 M. Chlorgas + 7 M. Sauerstoffgas.

L Chlorsäure = 2 - - +5 -

Unterchlorichte Säure = 2 - +1

### 1. Ueberchlorsäure.

115. Setzt man chlorsaurės Kali zu Schwefelsäure Darstellung zu, so wird das Salz und zugleich die Chlorsäure zer-des überchlor-sauren Kali's, #; die eine Hälfte der Chlorsäure giebt Sauerstoff an andere ab. indem eine niedrigere und eine höhere tydationsstufe sich bilden, die chlorichte Säure nämh, welche gasförmig entweicht, und die Ueberchlorsäure, siche, mit Kali verbunden, zurückbleibt. Die chlorichte ure zerlegt sich bei dieser Zersetzung sehr leicht in Hor und Sauerstoff, wobei eine so heftige Explosion att findet, dass die Gefässe, in welchen man die Opebon vornimmt, sehr häufig zertrümmert werden. Ganz fahrlos bewirkt man diese Zersetzung, wenn man zu Unzen concentrirter Schwefelsäure nach und nach in einen Mengen gepulvertes chlorsaures Kali, welches m vorher geschmolzen hat, hinzusetzt, und die Operaon in einer flachen Schaale und in offener Luft vormmt, so dass der Luftzug die gebildete chlorichte Säure gleich fortführt; ist das chlorsaure Kali eingetragen, so wärmt man die Schaale ganz langsam ungefähr bis 100°. ie Salzmasse löst man in kochendem Wasser auf; das erchlorsaure Kali, welches nur sehr wenig in kaltem lasser löslich ist, krystallisirt aus der Auflösung hers. und das leichtlösliche saure schwefelsaure Kali bleibt rin zurück. Auf eine einfachere Weise erhält man

das überchlorsaure Kali, wenn man aus chlorsaurem Kali so lange Sauerstoff entwickelt, bis die erhitzte Masse anfängt zähe und dickflüssig zu werden, und man die Temperatur erhöhen muß, damit die Sauerstoffentwickelung fortdauert; die Masse besteht alsdann aus einem Gemenge von Chlorkalium und überchlorsaurem Kali, welche mal leicht, da das letztere nur in 63 Th. kalten Wassers lölich ist, durch Auflösen und Krystallisiren von einander trennt. Das überchlorsaure Kali wird gebildet, indem ein Theil des chlorsauren Kali's an einen anderen Sauestoff abgiebt; man erhält davon etwas weniger, als die Hälfte des angewandten chlorsauren Kali's beträgt.

der Ueberchlorsäure,

116. Um die Ueberchlorsäure aus dem überchlorsauren Kali zu scheiden, setzt man zu einer Auflösung des selben so lange Kieselfluorwasserstoffsäure, deren Darstelung ich bei den Wasserstoffsäuren anführen will, hinz, als noch eine Trübung der Flüssigkeit erfolgt. Die Kieselfluorwasserstoffsäure verbindet sich nämlich mit den Kali zu einer unlöslichen Verbindung; durch Filtration trennt man den Niederschlag von der Auflösung der Ueberchlorsäure. Um diese ganz rein von Kieselflußsäure zu erhalten, sättigt man sie mit Baryterde, und dampft die Auflösung des überchlorsauren Barvts ein, bis sie sehr concentrirt ist; dabei scheidet sich jede Spu von kieselflussaurem Barvt oder Kali ab. Zu dem Brytsalz, welches man in wenig Wasser auflöst, setzt man genau so viel Schwefelsäure, bis eine herausgenommen Probe weder von Schwefelsäure, noch von einer Baytauflösung getrübt wird.

Die Ueberchlorsäure kann man gleichfalls erhalten, wenn man Chlorsäure bis zu einem bestimmten Punkt abdampft, so lange nämlich, als sich noch chlorichte Säure entwickelt, indem die Chlorsäure sich dabei auf ähnliche Weise zersetzt, wie bei der Zerlegung des chlorsauren Kali's durch Schwefelsäure.

Eigenschaften derselben. 117. Die Auflösung der Ueberchlorsäure kann man. ohne dass eine Zersetzung erfolgt, bis zu einem specifi-

schen Gewichte von 1,65 eindampfen, und die Säure, welche bei 200° kocht. überdestilliren. Sie ist eine klare, farblose Flüssigkeit, welche das Lackmuspapier röthet, ohne es zu bleichen; sie löst Zink und Eisen unter Entwickelung von Wasserstoff auf, und wird nicht durch schweslichte Säure oder Schweselwasserstoffsäure zerlegt, ein Beweis, dass Chlor und Sauerstoff durch eine große Verwandtschaft in dieser Säure mit einander verbunden sind. Destillirt man die Ueberchlorsäure mit der fünffachen Menge Schwefelsäure, so wird der größte Theil zersetzt, und ein kleiner Antheil verdichtet sich als eine feste Masse, welche bei 45° schmilzt; sie enthält in diesem Zustande weniger Wasser als die flüssige Säure, und hat dazu eine große Verwandtschaft.

118. Die Ueberchlorsäure hat eine so große Ver- Ueberchlorwandtschaft zu den Basen, dass selbst die Schwefelsäure das überchlorsaure Kali bei der gewöhnlichen Temperatur nicht zersetzt. Das überchlorsaure Ammoniak und das überchlorsaure Kali sind nur wenig in Wasser löslich; die übrigen überchlorsauren Salze, nur wenige ausgenommen, zerfließen an der Luft, wie z. B. das überchlorsaure Natron, die überchlorsaure Kalkerde, Magnesia und das überchlorsaure Kupferoxyd. Die Ueberchlorsäure bildet nur neutrale Salze, welche die Pflanzenfarben nicht verändern; geglüht, entwickeln die Salze, in denen das Metall der Basis eine größere Verwandtschaft zum Chlor als zum Sauerstoff hat, wie dieses z. B. mit dem Kalium und dem Natrium der Fall ist, Sauerstoff, und ein Chlormetall bleibt zurück.

### 2. Chlorsaure.

119. Die Chlorsäure gewinnt man ganz auf dieselbe Darstellung Weise aus dem chlorsauren Kali, wie die Ueberchlor- der Chlorsäure aus dem überchlorsauren Kali, nur muß man die Flüssigkeit, wenn man die Baryterde ausgeschieden hat, entweder bei der gewöhnlichen Temperatur unter einer Glocke vermittelst Schwefelsäure; oder bei einer sehr

săure,

Ä.

gelinden Temperatur abdampfen; man kann sie zuletzt als eine syrupsdicke Flüssigkeit erhalten, wovon ein Tropfen auf Papier oder Leinwand geworfen, diese auges blicklich bleicht und sie gleich darauf entzündet. In diluirten Zustande röthet sie Lackmuspapier und bleich es erst nachher; Zink löst sie unter Entwickelung von Wasserstoff auf. Mit Chlorwasserstoffsäure im Uebes schufs übergossen, wird sie vollständig zersetzt, inder Chlor sich ausscheidet und Wasser gebildet wird; schwel lichte Säure, Schwefelwasserstoff und andere brennbau Körper zerlegen sie, indem sie sich oxydiren.

Chlorsaure Salze.

120. Die Chlorsäure hat eine große Verwandtschal zu den Basen, mit denen sie nur neutrale Salze, welch die Pflanzenfarben nicht verändern, bildet. Das Kalisal ist das schwerlöslichste; die übrigen sind sehr leicht lös lich. Die chlorsaure Baryterde und Strontianerde, da chlorsaure Bleioxyd, und besonders das chlorsaure Sil beroxyd, kann man in schönen Krystallen erhalten; ebe so das chlorsaure Natron und das chlorsaure Ammonial Die übrigen Salze zersließen fast alle, z. B. die chlon saure Kalkerde und Magnesia, das chlorsaure Kupferoxy und Zinkoxyd. Man erhält diese Salze, wenn man ent weder chlorsaures Kali mit der in Wasser löslichen Kieselfluorverbindung zersetzt, oder wenn man die Base zu Chlorsäure hinzusetzt. Nur das chlorsaure Kali und Natron, auf welche ich beim Kalium und Natrium wie der zurückkommen werde, sind wegen ihrer Anwendung von Interesse: die übrigen sind nur als Verbindungen der Chlorsäure interessant.

### 3. Unterchlorichte Säure.

Darstellung
121. Gießt man in eine große, mit Chlorgas gefüllte.
der unterchlo-Flasche Quecksilberoxyd, welches man mit der zwölffachen Menge Wassers angerührt hat, verschließt die
Flasche mit einem Kork und schüttelt sie stark, so wird
das Chlor vollständig absorbirt, und es bildet sich, wenn
man einen Ueberschuß von Quecksilberoxyd angewandt

hat, eine unlösliche Verbindung von Quecksilberchlorid mit Quecksilberoxyd, und im Wasser ist unterchlorichte Säure aufgelöst. Die Flüssigkeit filtrirt man, und destillirt sie im luftleeren Raume: durch Rectificiren erhält man sie concentrirt. Im concentrirten Zustande ist die Auflösung schwach gelblich gefärbt; der Geruch derselben ist von dem des Chlors etwas verschieden. dieser Auflösung kann man sie gasförmig erhalten, wenn man etwas davon in eine über Quecksilber umgestürzte Glocke steigen lässt, und dazu feste salpetersaure Kalkerde in Stücken hineinbringt; diese löst sich in Wasser auf und treibt die Säure aus, welche alsdann vom Quecksilber, wodurch sie zersetzt wird, durch die Auflösung getrennt ist. Reiner und besser erhält man sie, wenn man eine große Flasche mit trocknem Chlorgase füllt und in dieselbe ein kleines Rohr, welches man zu 3 mit Quecksilberoxyd und zu 1 mit feinem trocknem Sand gefüllt hat, hineinbringt, darauf die Flasche luftdicht verschliesst und durch Schütteln Sand und Quecksilber aus dem Glasrohr herausfallen läfst. Die Farbe des Chlors verschwindet sehr schnell und wenn man das Gefäss unter Quecksilber öffnet, so füllt es sich damit zur Hälfte.

in Wasser aufgelöst,

als Gas.

122. Das Gas ist farblos, und 1 M. Wasser löst Eigenschaften mehr als 100 M. davon auf. Erwärmt, zersetzt es sich in Chlor und Sauerstoff mit Explosion und Entwickelung von Wärme und Licht; in der wässerigen Auflösung ist es beständiger, doch zersetzt es sich auch nach und nach, indem Chlorsäure, Chlor und Sauerstoff sich bilden: directes Sonnenlicht beschleunigt die Zersetzung. Viele Substanzen, welche man in das Gas hineinbringt, zersetzen es mit Explosion, z. B. Schwefel, Phosphor, verschiedene Metalle, selbst Fliesspapier.

Hundert Theile des Gases geben durch Wärme zersetzt 150 Th., wovon 100 Th. durch Kali absorbirt werden. folglich Chlor sind; die zurückbleibenden 50 Th. sind Sauerstoff. Ein Maass der Gasart besteht demnach aus 1 M. Chlor und 1 M. Sauerstoff. Lässt man die

unterchlorichte Säure auf 1 M. gasförmige Chlorwasserstoffsäure wirken, so bildet sich Wasser und 1 M. Chlor;  $\frac{1}{2}$  M. Wasserstoffgas der Chlorwasserstoffsäure hatte sich demnach mit  $\frac{1}{4}$  M. Sauerstoff der unterchlorichten Säure verbunden, und  $\frac{1}{2}$  M. Chlor war dadurch frei geworden.

der wäßerigen Auflösung,

123. In der concentrirten wäßerigen Auflösung zersetzt sich die unterchlorichte Säure bei der gewöhnlichen Temperatur rasch in Chlorsäure und Chlor; Sonnenlicht, Wärme und eckige Körper beschleunigen diese Zersetzung, in einer verdünnten Auflösung erhält sie sich aber viel länger. Wasserstoff wirkt nicht darauf; Schwefel, Phosphor und Arsenik entwickeln Chlor, und Schwefelsäure, Phosphorsäure und Arseniksäure bilden sich. Eisen zersetzt sie, indem Chlor sich entwickelt, und Eisenoxyd und Eisenchlorid entstehen; andere Metalle zersetzen sie nur, wenn zugleich eine Säure, womit das Metalloxyd eine lösliche Verbindung eingeht, gegenwärtig ist, und zwar unter Entwickelung von Chlor. Gold und Platin wirken nicht darauf ein. Quecksilber zersetzt sie sogleich, indem Quecksilberoxydchlorid gebildet wird. Silber entwickelt Sauerstoff, indem sich Chlorsilber bildet.

Von Brom und Jod wird sie, indem sich Bromsäure und Jodsäure bilden, zerlegt. Ihr Verhalten gegen Brom zeigt, dass sie eine noch stärker oxydirende Substanz als Salpetersäure ist. Viele Metalloxyde werden dadurch höher oxydirt, z. B. das Chromoxyd zu Chromsäure; einige Chlormetalle, z. B. Chlormangan, werden dadurch in Oxyde verwandelt, indem sich Chlor entwickelt.

der unterchlorichtsauren Salze.

124. Die unterchlorichte Säure kann man mit starken Basen direct verbinden, wenn man die Auflösung derselben zu der Basis allmählig zusetzt, und bei jeden Zusatz die Flüssigkeit abkühlt; ein Ueberschuss von Basis macht die Verbindung beständiger, so kann man sie mit Kali, Natron, Baryt, Kalk, Magnesia u. s. w. verbinden. Fällt man die Auflösung des Baryt- und Kalksalzes mit schweselsauren Salzen, so kann man die Säure uch mit anderen Metalloxyden verbunden erhalten. Mit chwachen Basen kann man sie nicht verbinden. Queckilberoxyd z. B., in Wasser vertheilt, giebt mit Chlor Duecksilberoxydchlorid und unterchlorichte Säure, die, venn auch viel Ueberschuss von Quecksilberoxyd voranden ist, sich nicht damit verbindet. Die unterhlorichtsauren Salze der starken Basen zersetzen sich lurch eine geringe Temperaturerhöhung und durch das onnenlicht sehr leicht, indem chlorsaure Salze und Chlormetalle sich bilden. Das Kali-, Natron-, Kalk-, Saryt- und Strontiansalz kann man ohne Zersetzung uner der Glocke der Luftpumpe trocken erhalten. Setzt van zu einer Auflösung von unterchlorichtsaurer Kalkrde, die überschüssige Kalkerde enthalten kann, Eisenxyd, Mangansuperoxyd und andere Oxyde dieser Art, o wird sie, ohne dass diese Oxyde sich verändern, in Chlorcalcium und Sauerstoff zerlegt, wobei diese Oxyde uf ähnliche Weise wie bei Zersetzung des oxydirten Vassers, als Contactsubsubstanzen, wirken.

An Verwandtschaft steht diese Säure der Kohlenäure gleich; sie kann die Kohlensäure austreiben, und zird durch einen Strom Kohlensäure aus ihren Verbinungen ausgeschieden. Die unterchlorichtsauren Salze erhalten sich auf ähnliche Weise, was ihre oxydirende igenschaften anbetrifft, wie die Auflösung der Säure. etzt man zu einer Auflösung eines unterchlorichtsauren alzes Schwefelsäure im Ueberschuss, so entwickelt sich nterchlorichte Säure, ist darin zugleich ein Chlormetall hinreichender Menge enthalten, so entweicht unter ufbrausen Chlor, setzt man nur so viel Schwefelsäure inzu, als nothwendig ist, um die Basis des unterchlochtsauren Salzes zu sättigen, so erhält man nur unterplorichte Säure. Man kann aus dem Chlorkalk, wenn an ihn vorsichtig mit verdünnter Salpetersäure so lange ersetzt, bis sich ein wenig freies Chlor zeigt, unterchlochte Säure darstellen. Leitet man Chlor in eine Aufsung eines unterchlorichtsauren Salzes, und destillirt,

so erhält man unterchlorichte Säure, zugleich aber ändet sich eine große Menge des unterchlorichtsauren Salzes in chlorsaures Salz und Chormetall um.

125. In den Bleichslüssigkeiten ist diese Säure die

Die Bleich-

düssigkeiten wirksame Substanz: im Großen wird insbesondere ihr Verbindung mit Kalkerde, der Chlorkalk, auf welchen ich bei den Salzen zurückkommen werde, dargestellt, in dem man auf Kalkerdehydrat Chlor einwirken lässt. Da die unterchlorichtsauren Salze sich in chlorsaure Salze und Chlormetalle z. B. unterchlorichtsaure Kalkerde in 3. Ca Gl=2Ca Gl u. Ca Gl. chlorsaure Kalkerde und Chlorcalcium, 3 Ca Gl=2CaG und Ca Cl, zersetzen, so muss sich in den unterchlorichtsaum Salzen der Sauerstoff der Basis zu dem der Säure wie 1:1 verhalten und von 2 Th. Kalkerde muss der eine Theil seinen Sauerstoff an die Hälfte des zugeleiteten Chlors abgeben, und Chlorcalcium wird gebildet, während der andere Theil unterchlorichtsaure Kalkerde bildet, 2Caund

> Ein Atom unterchlorichte Säure bleicht eben so vid als 2 Doppelatome Chlor. Was die bleichenden Eigenschaften dieser Salze anbetrifft, so geben sie ohne Zasatz von Säure Sauerstoff an die Pigmente ab, mit Zusatz von überschüssiger Säure entwickelt sich Chlor. Das Bleichen durch diese Verbindungen findet also auf ähnliche Weise, wie bei der Rasenbleiche statt, bei welcher, mit Beihülfe von Wasser, durch Einwirkung des Sonnenlichtes Sauerstoff der Luft auf die Pigmente einwirkt; versetzt man sie aber mit Säure, so entwickelt sich Chlor und dieses wirkt auf die Pigmente ein.

2Cl = CaCl und CaCl.

126. Wenn man chlorsaures Kali mit diluirter Chlorwasserstoffsäure gelinde erwärmt, so erhält man ein Gemenge von unterchlorichter Säure und Chlor. Aufser dieses drei Oxydationsstufen sind bis jetzt keine anderen mit Bestimmtheit nachgewiesen worden; da es vielleicht noch eine Oxydationsstufe zwischen der Chlorsäure und der unter-

unterchlorichten Säure giebt, so ist es zweckmässig, ihr diesen Namen zu geben.

Zusammensetzung der Säuren des Chlors und der Salze derselben.

Glüht man chlorsaures Kali, so bleibt Chlor- Zusammenkalium zurück und reines Sauerstoffgas entweicht, welches man sowohl dem Maasse nach bestimmt, und daraus das Gewicht berechnet, als auch aus dem Gewichtsverlust des geglühten Salzes findet; wie viel Chlor mit Kalium verbunden ist, und wie viel Sauerstoff mit dem Kalium sich vereinigt, findet man aus Versuchen, welche ich beim Kalium anführen werde.

setzung.

31,96 Th. Kalium vereinigen sich mit 6,53 Th. Sauer- der Chlorstoff; mit 28,89 Th. Chlor waren also 32,62 (39,15-6,53) Theile Sauerstoff verbunden, welches auf 100 Th. Chlor 112,956 Th. Sauerstoff beträgt, oder auf 2 M. Chlor 5 M. Sauerstoff  $\left(\frac{100}{2.44}:\frac{112,956}{1,1026}::2:5\right)$ . Außerdem folgt aus diesem Versuche, dass in den neutralen chlorsauren Sal- der chlorsauzen der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure sich wie 1:5 (6,53:32,6) verhält.

săure,

ren Salze,

der Ueberchlorsäure

128. Da das überchlorsaure Kali, wenn es durch Hitze zerlegt wird, reines Sauerstoffgas und Chlorkalium giebt, so hat man auf dieselbe Weise, wie beim chlorsauren Kali, gefunden, dass 100 Th. Chlor in der Ueberchlorsäure mit 158,138 Th. Sauerstoff, oder 2 M. Chlor mit 7 M. Sauerstoff darin verbunden sind, und dass in den überchlorsauren Salzen der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure wie 1:7 sich verhalte.

und ihrer Salze

Die Zusammensetzung der unterchlorichten Säure habe ich schon angeführt.

#### VI. Jod und Sauerstoff.

- 1. Ueberjodsäure = 1 M. Jodgas + 31 M. Sauerstoffgas,
- **=1** -2. Jodsäure +21 -
- 3. Jodichte Säure == 1 -**4-1**

## Ueberjodsäure.

Darstellung săure,

J.

129. Leitet man in eine Auflösung von jodsauren der Ueberjod-Natron, zu welcher man Natron hinzusetzt, Chlor, so scheidet sich basisch überjodsaures Natron als ein schweres krystallinisches Pulver aus; eine erhöhte Temperatur befördert den Process. Sehr bequem erhält man dieses Salz, wenn man zu 1 Th. Jod, welchen man mit 10 Th. Wasser übergiesst, zuerst so lange Chlor leitet, bis sich alles Jod aufgelöst hat, dann 7 Th. lufttrocknes kohlensaures Natron, in Wasser gelöst, hinzusetzt, und darauf, indem man die Flüssigkeit bis zum Kochen erhitzt, so lange Chlor hindurchleitet, als noch sich von dem Salz ausscheidet. Löst man dieses in Salpetersäure auf, und setzt zu der Auflösung salpetersaures Silberoxyd hinzu, so fällt überjodsaures Silberoxyd nieder, welches man durch Auflösen in warmer Salpetersäure beim Erkalten in Krystallen erhält. Mit Wasser übergossen, zerlegt sich dieses Salz in basisch überjodsaures Silberoxvd. welches ungelöst zurückbleibt, und in Ueberjodsäure. Eigenschaften welche sich in Wasser auflöst. Aus dieser Auflösung erhält man durch Abdampsen die Ueberjodsäure in Krystallen, welche in trockner Luft sich nicht verändern: erhitzt, schmelzen sie bei 130°, bei 160° verlieren sie ihr Krystallwasser und bei 190° geben sie Sauerstoff ab, indem sich zuerst Jodsäure bildet, welche, wenn man das Erhitzen fortsetzt, sich in Jod und Sauerstoff zerlegt; mit Chlorwasserstoffsäure entwickelt sie Chlor und Jod-

> säure bleibt zurück. In Alkohol und Aether ist sie ziemlich löslich; sie giebt sehr leicht Sauerstoff ab, in Berührung mit überschüssigem Zink z. B. wird sie vollständig reducirt. Neutralisirt man das Natronsalz mit Salpetersäure und fällt die Auslösung desselben mit einem neu-

derselben.

tralen salpetersauren Baryt-, Blei- oder Kalksalze, so reagirt die Flüssigkeit sauer; durch das Bleisalz kann alle Ueberjodsäure herausgefällt werden, und aus dem Bleisalz kann man, indem man es mit Schwefelsäure zerlegt, leicht reine Ueberjodsäure gewinnen. Die überjodsauren Salze sind noch wenig untersucht. Löst man das basische Silbersalz durch Unterstützung von Wärme in Salpetersäure auf und lässt die Auflösung erkalten, so sondert sich das Silbersalz, Ag2J+3H, in gelben Krystallen aus.

Glüht man jodsaure Baryterde, Kalkerde oder Strontianerde, löst den Rückstand in Salpetersäure auf und versetzt die Lösung mit salpetersaurem Silberoxyd, so fällt basisch überjodsaures Silberoxyd nieder, indem sich beim Glühen, wobei Jod und Sauerstoff weggehen, ein sehr basisches Salz bildet. Jodsaures Kali giebt, geglüht, kein überjodsaures Salz, welches man jedoch auf dieselbe Weise, wie das Natronsalz, erhält und zwar scheidet sich das neutrale Salz krystallinisch, KJ, aus. Versetzt man die Auflösung desselben mit kaustischem Kali und dampft sie zur Krystallisation ab, so erhält man ein basisches Salz in kleinen Krystallen von Kij.

Das basisch überjodsaure Natron ist in kaltem Wasser fast unlöslich, im warmen etwas leichter; aus der heißen Auflösung erhält man es beim Erkalten derselben krystallinisch Na 3 J+3H. Löst man es in Ueberjodsäure auf, so erhält man beim Verdampfen der Lösung Krystalle von Nal

### Jodsäure.

130. Wenn man Jod mit dem ersten Hydrat der Darstellung Salpetersäure in einem Kolben erwärmt, und das Jod, der Jodssure, welches im Halse des Kolbens sich ansetzt, mit der Säure wieder herunterspült, so oxydirt sich das Jod vollständig zu Jodsäure, welche, indem man die Salpetersäure zum größten Theil verdampft, aus der erkalteten Flüssigkeit

in schönen Krystallen sich aussondert. Man erhält sie gleichfalls, wenn man 1 Th. jodsaures Natron in 4 Th.

Schwefelsäure, wozu man etwas Wasser hinzugesetzt hat, auflöst und die Auflösung bis zum Kochen erhitzt: beim Erkalten krystallisirt sie aus der Auflösung heraus, worauf man sie auf ein Stückchen Thon legt, welches die anhängende saure Flüssigkeit einsaugt. Am vortheilhaftesten erhält man die Jodsäure, wenn man das jodsaure Kali von der Bereitung des Jodkaliums in heißen Wasser auflöst und mit einer heißen Auflösung von Chlorbarium fällt, den ausgewaschenen Niederschlag mit Schwefelsäure zerlegt und die filtrirte Auflösung zur Krystallisation abdampft. Löst man sie nachher in warmer Schwefelsäure oder Salpetersäure wieder auf, so erhält Eigenschaften man sie in schönen Krystallen. Sie ist leicht in Wasser, derselben, jedoch nur sehr wenig in Alkohol löslich; werden Sauren, z. B. Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Salpetersäure, zu ihrer Auflösung in Wasser gesetzt, so entziehen diese der Auflösung das Wasser, und die Jodsaure krystallisirt heraus. Die Krystalle sind wasserfrei, verändern sich nicht in trockener Luft, und erhitzt zerlegen sie sich in Jod und Sauerstoffgas; sie lösen sich sehr leicht in Wasser auf. Die Auflösung der Jodsäure oxvdirt alle Metalle, selbst Platin und Gold.

Salze derselben.

Die jodsaurenSalze erhält man entweder durch directe Verbindung der Basis mit der freien Säure, z.B. das Ammoniak-, Magnesia-, Kobalt- und Nickelsalz, oder indem man das lösliche Salz der Basis mit jodsaurem Kali oder Natron fällt, z.B. das Kalk-, Strontian-, Baryt-, Silberoxyd-, Queck-silberoxydul-, Zinkoxyd-, Bleioxydsalz. Mit Kali, Natron und Ammoniak verbindet sich die Jodsäure zu neutralen, in Wasser löslichen Salzen, welche die Pflanzenfarben nicht verändern. Das Kali und Ammoniaksalz sind wasserfrei, sie krystallisiren in Würfeln, jenes ist in 13,45 Th. Wassers löslich, dieses in 6,9 kochendem und 38,5 kaltem. Jodsaure Magnesia, die in 3 kochenden und 9,43 kalten Wassers löslich ist, erhält man in kleinen Krystallen.

MgJ+4H. Das jodsaure Kohaltoxyd, CoJ+H, Nickeloxyd, NiJ+H, Zinkoxyd, ŽnJ+2H, Manganoxydul, MnJ, Kupferoxyd, 2CuJ+3H, sind sehr wenig in Wasser löslich; jodsaures Bleioxyd, PbJ, Quecksilberoxydul, HgJ, und Silberoxyd, AgJ, sind unlöslich in Wasser, das letztere ist löslich in Ammoniak und krystallisirt aus der Auflösung unverändert heraus. Jodsaure Baryterde, die sehr wenig löslich im Wasser ist, scheidet sich krystallinisch aus einer salpetersauren Auflösung aus, wenn sie mit Ammoniak versetzt wird, BaJ+H. Jodsaure Strontianerde ist, heiß gefällt, pulverförmig, SrJ+H, kalt gefällt, krystallinisch, SrJ+6H; jodsaure Kalkerde ist ein krystallinischer Niederschlag, CaJ+5H; beide sind wenig in Wasser löslich.

131. Wenn man zu einer Auflösung von Natron so viel Jod hinzugesetzt hat, bis sie eine braune Färbung anzunehmen anfängt, und diese Auflösung bei ungefähr 0° hinstellt, so sondern sich daraus Krystalle aus, von denen man nicht mit Sicherheit bestimmen kann, ob sie eine Verbindung des Natrons mit einer besonderen Oxydationsstufe des Jods sind, oder eine Verbindung von jodsaurem Natron mit Jodnatrium. Nur mit Natron ist es bisher gelungen, eine solche Verbindung darzustellen; setzt man eine Auflösung zu der Auflösung verschiedener anderer Salze, z. B. zu einem Kalksalze, so fällt jodsaure Kalkerde nieder und ein Jodmetall bleibt in der Auflösung zurück. Setzt man zu einer Auflösung der Natronverbindung Alkohol hinzu, so fällt jodsaures Natron, als in Alkohol unlöslich, zu Boden und Jodnatrium löst sich auf. Setzt man Salpetersäure zu der Auflösung hinzu, so fällt Jod nieder und Jodsäure bleibt in der Auflösung. Sieht man dieses Salz als jodichtsaures Natron an, so verhält sich der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure wie 1:2; sieht man es als eine Verbindung von Jodnatrium mit jodsaurem Natron

Jodsaures Natron und Jodnatrium, Na J — Na J — 20胜. 2. Na O J 20 = Na O J 50 und Na J.

an, so ist in beiden Verbindungen eine gleiche Menge Jod enthalten; dies ist um so wahrscheinlicher, da man eine krystallisirte Verbindung von jodsaurem Natron mit Chlornatrium, NaJ+2NaCl+12H, erhalten hat, als man die Flüssigkeit von der Darstellung des überjodsauren Natrons zur Krystallisation abdampfte.

Zusammensetzung der Ueberjodsäure und ihrer Salze, 132. Um die Zusammensetzung der Ueberjodsäure und überjodsauren Salze zu bestimmen, wurde neutrales Silbersalz untersucht, indem sowohl die Sauerstoffmenge, welche es beim Glühen entwickelte, bestimmt wurde, als der Silbergehalt vermittelst Chlorwasserstoffsäure; darnach sind darin mit 100 Th. Jod 44,32 Th. Sauerstoff verbunden, und der Sauerstoff der Basis verhält sich zum Sauerstoff der Säure in den neutralen Salzen wie 1:7, und in den basischen wie 2:7.

der Jodsäure und ihrer Salze, 133. Die Zusammensetzung der Jodsäure und jodsauren Salze hat man auf dieselbe Weise bestimmt, wie die der Chlorsäure und chlorsauren Salze, indem man eine gewogene Quantität jodsaures Kali glühte, welches in Jodkalium und Sauerstoff dadurch zerlegt wird, und das Gewicht von beiden bestimmte. Nach diesem Versuche verbinden sich 100 Th. Jod mit 31,66 Th. Sauerstoff, und der Sauerstoff der Basis verhält sich in den neutralen Salzen zum Sauerstoff der Säure wie 1:5.

VII. Brom und Sauerstoff.

Bromsäure == 1 M, Bromgas + 2½ M. Sauerstoffgas.

#### Bromsäure.

Darstellung der Bromsäure, Br. 134. Bromsauren Baryt versetzt man, sehr fein gepulvert, so lange mit Schwefelsäure, bis die ausgeschiedene Bromsäure etwas Schwefelsäure enthält und diese entfernt man durch vorsichtiges Zusetzen einer Baryterdelösung. Man kann die Auflösung, welche man so erhält, und die farblos ist, bis zur Syrupsdicke eindampfen; länger erwärmt, destillirt sie zum Theil über, zum

Theil wird sie zersetzt. Die Bromsäure oxydirt, wie die Jod- und Chlorsäure, sehr viele Substanzen; ihre Salze haben viel Aehnlichkeit mit den jodsauren Salzen.

Außer der Bromsäure kennt man keine andere Oxydationsstufe des Broms mit Bestimmtheit; übrigens ist es nicht unwahrscheinlich, dass es unterbromichtsaure Salze giebt, welche den unterchlorichtsauren analog sich verhalten, und welche man auf ähnliche Weise, wie diese, erhält; da, so lange man zu einer Kalilösung Brom nicht im Ueberschuss zugesetzt hat, die gelbliche Flüssigkeit das Vermögen zu bleichen besitzt. Alle Versuche, auf ähnliche Weise Ueberbromsäure darzustellen, wie Ueberjodsäure und Ueberchlorsäure, sind bisher misslungen.

135. Die Zusammensetzung der Bromsäure hat man auf Zusammendieselbe Weise, wie die der Chlor- und Jodsäure, durch Bromsäure Glühen des bromsauren Kali's bestimmt; 100 Th. Brom verbinden sich mit 51,11 Th. Sauerstoff, und der Sauerstoff der Bromsäure verhält sich zum Sauerstoff der Basis in den bromsauren Salzen wie 5:1.

und ihrer

Das bromsaure Kali erhält man, wenn man zu einer Auflösung von Kali in Wasser bis zur vollständigen Zersetzung desselben Brom hinzusetzt. Es ist in 15.2 kaltem Wasser löslich. Bromsaures Natron ist in 2,7 Th. Wasser löslich und wird leicht in großen Tetraëdern krystallisirt erhalten. Das bromsaure Ammoniak zersetzt sich, wie das chlorsaure, so leicht, dass man es kaum im festen Zustande aufbewahren kann, indem der Wasserstoff des Ammoniaks sich mit dem Sauerstoff der Säure verbindet. Das Baryterdesalz, welches in 24 Th. kochendem und 130 Th. kaltem Wasser löslich ist, erhält man durch Fällung, indem man heiße Auflösungen von essigsaurem Barvt und bromsaurem Kali mit einander versetzt, krystallinisch, BaBr + H; das Silbersalz gleichfalls durch Fällung, es ist wasserfrei, in Ammoniak löslich; durch freiwilliges Verdunsten dieser Auflösung erhält man eine krystallisirte Verbindung, ÅgBr+2NH3; ebenso das Quecksilberoxydulsalz, es ist unlöslich im

Wasser, zersetzt sich mit heißem Wasser in ein gelbes basisches Salz, Hg2 Br und in Bromsäure, worin sich das neutrale Salz auflöst, welches beim Erkalten der Flüssigkeit in Krystallen, HgBr, sich ausscheidet. Löst man Bleioxyd in Bromsäure auf, so krystallisirt aus der heissen concentrirten Auslösung beim Erkalten das Bleisab in kleinen Krystallen, PbBr+H, heraus; es ist in 75 Th. Wassers löslich. Eben so erhält man das Quecksilberoxydsalz, HgBr+2H, welches in 64 Th. kochendem und 650 Th. kaltem Wasser löslich ist. Das Strontianerdesalz, SrBr+H, ist in 3, das Kalkerdesalz, CaBr+H, in 1,1, das Magnesiasalz, MgBr+6H, in 1,4 Th. Wasser löslich, das Zinksalz, ZnBr+6H, ist in 1 Th. Wasser löslich; das Cadmiumsalz, CdBr+H, ist in 0,8 Th. Wasser löslich; das Kupferoxydsalz, CuBr+5H, krystallisirt schwierig. Diese leicht löslichen Salze erhält man durch Auflösung der kohlensauren Basen in derBromsäure. Das Nickeloxydsalz, NiBr+6H, ist in 3,58 Th., das Kobaltoxydsalz, GoBr + 6H, in 2,2 Th. kaltem Wasser löslich, man erhält beide durch Zersetzung der schwefelsauren Basen mit bromsaurer Baryterde und Abdampfen unter der Glocke der Luftpumpe in Octaëdern; sie sind mit dem Magnesia- und Zinksalze isomorph, so wie das Strontianerde- dem Bleioxydsalze isomorph ist.

> VIII. Kiesel und Sauerstoff. Kieselsäure == 100 Kiesel + 108,18 Sauerstoff.

### Kieselsäure.

Vorkommen der Kieselsäure,

Ši.

136. Wie verbreitet die Kieselsäure ist, habe ich schon früher erwähnt, doch werde ich auf die verschiedenen Arten, unter denen sie sowohl als ihre Verbindung auf der Erdoberfläche vorkommen, in einer besonderen Abtheilung weitläufig zurückkommen. Sie kommt gewöhnlich im krystallisirten Zustande vor, oft in schö-

Quarz.

nen durchsichtigen, farblosen Krystallen, welche durch eine bedeutende Härte sich auszeichnen und ein specifisches Gewicht von 2,6 haben. In der stärksten Hitze, welche man im Schmelzofen hervorbringen kann, ist sie Eigenschaften unschmelzbar; nur durch eine Flamme, in welcher reines des Quarzes Sauerstoffgas die Verbrennung bewirkt (s. I, 1. §. 13. p. 13.), schmilzt sie zu einem klaren Glase. Quarz und Bergkrystall sind fast vollkommen reine Kieselerde. In diesem krystallisirten Zustande wird sie weder von Wasser, noch von Säuren angegriffen, und verhält sich bei der gewöhnlichen Temperatur gegen alle Substanzen, die Fluorwasserstoffsäure ausgenommen, indifferent. Bei einer erhöhten Temperatur dagegen gehört sie zu den stärksten Säuren, so dass sie nicht allein die Kohlensäure, sondern sogar auch die Schwefelsäure aus ihren Verbindungen, z. B. aus denen mit Natron oder Kali, austreibt. Einige ihrer Verbindungen mit Kali und Natron sind in Wasser löslich, und wenn man aus dieser Verbindung die Kieselsäure durch einestärkere Säure ausscheidet, so in zwei Zuerhält man sie mit ganz anderen Eigenschaften, als sie im krystallisirten Zustande besitzt. Schmilzt man näm- Darstellung lich 1 Th. gepulverten Quarz mit 4 Th. kohlensauren der reinen Kieselsäure. Kali's, so wird so viel Kohlensäure ausgetrieben, bis der Sauerstoff des freigewordenen Kali's zum Sauerstoff der Kieselsäure wie 1:2 sich verbält; das überschüssig zugesetzte kohlensaure Kali wird nicht weiter zerlegt, und die geschmolzene Masse löst sich vollkommen in Was-Verdünnt man diese Auflösung, so dass auf ser auf. 1 Th. des kieselsauren Kali's etwa 20 Th. Wasser kom-Kann in Wasmen, und setzt so viel Säure zur Auflösung hinzu, dass das Kali genau gesättigt ist, so scheidet sich keine Kieselsäure laus; sie bleibt im Wasser gelöst. Setzt man aber die Säure zu einer concentrirten Auslösung des kieselsauren Kali's hinzu, so scheidet sich die Kieselerde als Gallerte aus, und löst sich nicht auf, wenn man auch viel mehr Wasser hinzusetzt, als das kieselsaure Kali, um nicht durch Säure gefällt zu werden, bedurfte.

ser gelöst werden.

**Eigenschaften** der reinen Kieselsäure.

137. Dampft man die Auflösung der Kieselsäure ab, so scheidet sie sich dabei als eine durchsichtige Gallerte aus, welche, vollkommen getrocknet, ein weisses Pulver bildet; in diesem Zustande ist sie in Wasser und Säuren vollkommen unlöslich. Geglüht giebt sie etwas Wasser ab, welches sie aber nur als poröses Pulver condensirt enthält und, der Luft ausgesetzt, bald wiederum aufnimmt; eine chemische Verbindung der Kieselsäure mit Wasser scheint es nicht zu geben. Will man die Kieselerde zu genauen Versuchen chemisch rein darstellen, so schmilzt man gepulverten Quarz mit kohlensaurem Kali, übergiesst die geschmolzene Masse mit Wasser, sättigt sie mit Salzsäure, dampft die Auflösung zur Trockne ab, und setzt dann etwas Salzsäure und reines Wasser hinzu, um die darin löslichen Theile wegzunebmen; das Pulver wäscht man aus, glüht und trocknet es. 138. Wenn man zu Auflösungen verschiedener Salze

Kieselsaure Salze,

auf nassem Wege,

eine Auflösung von kieselsausem Kali setzt, so fallen in Wasser unlösliche kieselsaure Verbindungen nieder; auf diese Weise kann man kieselsaure Baryterde, Kalkerde, Thonerde, kieselsaures Bleioxyd u. s. w. darstellen. diesen Verbindungen ist jedoch die Verwandtschaft der Säure und Basis so schwach, dass sie durch die schwächsten Säuren, z. B. durch die Kohlensäure oder Essigsäure, zerlegt werden. Bei einer erhöhten Temperatur dagegen übertrifft die Kieselerde die stärksten Säuren an Verwandtschaft, so dass ein großer Theil der kieselsauren bei erhöhter Verbindungen, welche bei einer erhöhten Temperatur dargestellt worden sind, z. B. Verbindung der Kieselerde mit Thonerde und Kali, mit Talkerde und Kalkerde, durch die stärksten Säuren, die Fluorwasserstoffsäure

Temperatur gebildet.

> Die Zusammensetzung der Kieselsäure, der einzigen bis jetzt bekannten Oxydationsstuse des Kiesels, hat man dadurch ermittelt, dass man die Gewichtszunahme bestimmt, welche der reine Kiesel erleidet, wenn er sich mit Sauerstoff verbindet: 100 Th. Kiesel verbinden sich

ausgenommen, nicht wieder zersetzt werden können.

Zusammensetzung der Kieselsäure. darnach mit 108,18 Th. Sauerstoff, und in 100 Th. Kieselsäure sind also 48,04 Th. Kiesel und 51,96 Th. Sauerstoff enthalten. Das Gesetz, nach welchem die kieselsauren Salze zusammengesetzt sind, hat man durch die Bestimmung des Gewichts der Kieselsäure und der Basen verschiedener Salze ermittelt; man hat fünf verschiedene Reihen von kieselsauren Salzen gefunden. Es verhält sich in ihnen der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure wie 1:1, 1:2, 1:3, 1:4 und 1:6; die Verbindungen, in welchen das Verhältniss wie 1:4 und 1:6 ist, sind selten, und welche von den anderen Verbindungen die neutrale sei, kann man durch keine entscheidenden Gründe beweisen.

> IX. Bor und Sauerstoff. Borsaure = 100 Bor + 220.26 Sauerstoff.

### Borsäure.

140. Die Borsäure kommt sowohl als Borsäure, wie Vorkommen auch als borsaures Natron in der Natur vor. Heiße Wasserdämpfe dringen nahe bei Siena in den vulkanischen Gegenden der toscanischen Maremnen aus der Erde hervor: sie enthalten an Gasarten Schwefelwasserstoff, Kohlensäure, Stickstoff, Sauerstoff, bituminöse Theile und reißen mechanisch heißes tropfbar flüssiges Wasser, worin Borsäure, schwefelsaures Ammoniak, Kalkerde, oxydirtes Eisen, Thonerde und Chlorwasserstoffsäure gelöst sind, und Thon mit sich herauf. Das Wasser hat die Gewinnung Borsäure, die in der Tiefe rein oder in Verbindung mit derselben aus heißen Quel-Basen vorkommt und durch die Salzsäure ausgeschieden worden sein kann, aufgelöst. Der heiße Wasserdampf bildet sich dort unstreitig auf dieselbe Weise, wie in der Nähe von Puzzuoli und am Vesuv. Ueber den Oeffnungen, woraus die Wasserdämpfe und das tropfbar flüssige Wasser ausströmen, baut man Bassins und gewöhnlich das eine etwas höher, wie das andere, so dass

derselben,

Ŗ.

man die wässerige Flüssigkeit von dem einen in das an-

dere fließen lassen kann, aus dem vierten lässt man sie in einen großen Behälter und nachdem sie sich darin durch Absetzen geklärt hat, in Bleigefässe absliessen, die terrassenartig in zwei Reihen so hinter einander stehen, dass die Flüssigkeit des einen in das nächstfolgende mit einem Heber abgelassen werden kann. Jede Reihe besteht aus sieben Gefässen: sie werden durch heisse Wasserdämpfe, welche dem Boden entströmen und die man herunterleitet, geheizt. Die concentrirte Auflösung lässt man in bleiernen Gefässen krystallisiren, die Mutterlauge dampft man mit der Flüssigkeit ein und die Säure trocknet man. Man gewinnt in neun Fabriken, Monte-Carboli, Monte Rotundo u. s. w., die dicht neben einander liegen, 15000 Centner Borsäure. Diese Borsäure ist jedoch noch so unrein, dass sie nur 761. Th. krystallisirte Borsäure enthält; durch Umkrystallisiren erhält man aus dem Bo- sie rein. Aus dem Borax, welcher aus Natron, Borsaure und Wasser besteht, auf den ich übrigens bei den Natronsalzen zurückkommen werde, gewinnt man die Borsäure, wenn man 1 Th. Borax in 21 Th. warmen Wassers auflöst, und so lange Salzsäure hinzusetzt, bis das Lackmuspapier stark geröthet wird; die Borsäure scheidet sich beim Erkalten der Flüssigkeit in schuppigen Krvstallen aus, und mit kaltem Wasser etwas ausgewaschen und geglüht, um die anhängende Säure fortzuschaffen, erhält man sie rein.

Eigenschaften

141. Die Borsäure ist farblos, schmilzt bei der Rothder Borsäure. glühhitze zu einem farblosen Glase, und 100 Th. Wasser lösen bei 10° 2 Th., bei 100° 8 Th. Borsäure auf. Die Auflösung hat einen schwachen, kaum säuerlichen Geschmack, röthet das Lackmuspapier und bräunt das gelbe Curcumapapier, welches sonst nur durch die Basen geschieht. Aus der heißen Auflösung krystallisirt sie in blättrigen Krystallen, B+3H, und enthält alsdann 43,62 Th. Wasser, wovon sie die Hälfte bei einer gelinden Hitze abgiebt, indem sie verwittert; bei einer etwas höheren Temperatur wird die andere Hälfte gleichfalls ausgetrieben, der Luft ausgesetzt, zieht die geschmolzene Borsäure ihr Wasser wieder an und zerfällt.

Bei der gewöhnlichen Temperatur hat sie nur geringe Verwandtschaft zu den Basen; bei einer erhöhten Temperatur treibt sie die stärksten Säuren aus. Sie verbindet sich in verschiedenen Verhältnissen mit den Basen. Mengt man Borax (horsaures Natron) und kohlensaures Natron in einem solchen Verhältniss, dass beide gleichviel Natron enthalten, und glüht es, so wird die Kohlensäure ausgetrieben. Löst man die geschmolzene Masse in Wasser auf und dampft sie ein, so erhält man beim Erkalten derselben borsaures Natron in schönen Krystallen, worin der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure sich wie 1:3 verhält; dieses Salz ist unstreitig als das neutrale anzusehen. Im Borax verhält sich der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure wie 1:6. Gegen Weinsteinsäure verhält sie sich wie eine Basis. Die weinsteinsaure Borsäure bildet mit dem weinsteinsauren Kali ein Doppelsalz, welches eben so zusammengesetzt ist wie die weinsteinsauren Doppelsalze des Antimonoxyds und der arsenichten Säure.

143. Die Zusammensetzung der Borsäure lässt sich Zusammendurch die Gewichtszunahme des Bors, wenn es sich zu Borsaure oxydirt, zwar nicht ganz genau, aber doch ziemlich annähernd bestimmen; darnach enthält sie 68 p. C. Sauerstoff. Da aber der Sauerstoff des Natrons und des Wassers im Borax in einem einfachen Verhältniss zu dem der Borsäure, wie bei allen übrigen Salzen, stehen muß, so hat man durch die genaue Bestimmung des Wassers und Natrons den Sauerstoffgehalt noch genauer berechnen können: darnach beträgt er 68,78 p. C.

Borsaure Salze.

setzung der Borsäure.

#### X. Kohlenstoff und Sanerstoff.

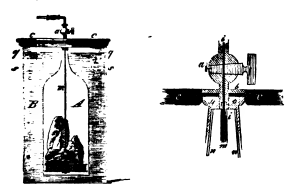
1.	Kohlensäure	== 100	Kohle	266,66	Sauerstoff.
2.	Kohlenoxyd	=	-	+133,33	_
3.	Oxalsäure	==	-	+200,0	_
4.	Krokonsäure	=	-	+106,66	-
5.	Mellithsäure	=	-	<b> 100.0</b>	_

#### Kohlensäure.

Darstellung gen Kohlensäure.

144. Wie sich die Kohlensäure bei den gewöhr der gasförmi- chen Verbrennungsprozessen bildet, und wie sie zusa mengesetzt ist, habe ich schon bei verschiedenen Ge genheiten erwähnt; rein kann man sie sich am beque sten aus ihren Verbindungen mit der Kalkerde darstelle welche in der Natur sehr verbreitet sind. Marmor na lich. Kreide. Kalkstein und die Muschelschaalen besteh aus reiner kohlensaurer Kalkerde; was sich sonst dar findet, sind fremde beigemengte Substanzen. Setzt m zur kohlensauren Kalkerde eine starke Säure him z. B. Schwefelsäure, Salpetersäure oder Salzsäure, so ve binden sich diese mit der Kalkerde, und die Kohlensin wird ausgetrieben. Zur Darstellung derselben werd man ganz denselben Apparat an, wie zur Darstellung de Wasserstoffgases (s. I, 1. p. 19. §. 20.). Die Kreide, de Marmor, oder, wenn man ganz reine Kohlensäure habe will, kohlensauren Kalk, welchen man zu diesem En zweck bereitet, übergiesst man mit Wasser, und ziel von Zeit zu Zeit die Säure durch den Trichter hine Wendet man Schwefelsäure an, so bildet sich schwefe saure Kalkerde, welche nur sehr wenig löslich in Wa ser ist: man muss alsdann die Kreide oder den Marne sehr fein gepulvert anwenden, weil einzelne große Stück sich bald auf der Oberfläche in schwefelsaure Kalker umändern und mit einer Rinde überzogen werden, welch die inneren Theile vor dem Angriffe der Schweselsim so schützt, dass die Entwickelung nur sehr langsam folgt. Bequemer kann man die Kohlensäure durch Selpetersäure oder Salzsäure gewinnen; sie enthält aber

dann stets einen kleinen Antheil dieser Säuren. Da n häufig Gefäse mit Kohlensäure zu füllen oder einen om gasförmiger Kohlensäure anzuwenden hat, so wenman am bequemsten einen Apparat an, aus dem man gleich Kohlensäure ausströmen lassen kann und in welm die verbrauchte Kohlensäure sehr bald wieder ermert wird. Marmor legt man in größern Stücken auf Scheibe h, welche ringsum mit einem Geslechte umben ist, damit er nicht herunterfällt. Diese Scheibe



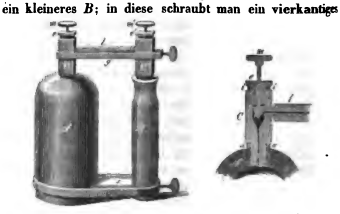
mittelst einer Stange m an den untern Theil des hnes a befestigt, mit welchem er in die Kappe oo eingeroben, in die der Tubulus n der Glocke A luftdicht gekittet ist und in die der Hahn a eingeschroben ist. lem man den Hahn öffnet, füllt man das Gefäs mit viel einer wässerigen Schwefelsäure, die ungefähr 10 C.enthält, dass sie bis in den Hals der Glocke hinsteigt und verschliefst dann den Hahn. Man öffnet noch etwa ein- oder zweimal, um die im Halse rückgebliebene atmosphärische Luft ausströmen zu las-1. An das gebogene Rohr des Hahnes befestigt man tbindungsröhren oder andere Leitungsröhren, um die hlensäure, welche durch den Canal ii beim Oeffnen Hahnes ausströmt, zu benutzen. Vermittelst der itte b des Hahnes und der Kappe o ist dieser Apparat dem Brett cc befestigt.

der flüssigen.

145. Die Kohlensäure ist bei der gewöhnlichen Temperatur und dem gewöhnlichen Druck der Luft ein farbloses Gas, welches unter einem Druck von 36 Atmosphären bei 0°, und von 73 Atmosphären bei 30° tropfbar-flüssig wird. Um sie tropfbar-flüssig zu erhalten, wendet man einen ähnlichen Apparat an, wie zur Darstellung des tropfbar-flüssigen Cyans, nur muss das Glasrohr sehr stark sein. Man gießt in das eine Ende zuerst etwas Schwefelsäure, und schiebt dann kohlensaures Ammoniak, welches man in sehr dünnes Platinblech eingewickelt hat, bis nahe an die Schwefelsäure hinein; wenn man das andere Ende des Rohres zugeschmolzen hat, dreht man dasselbe, bis die Schwefelsaur mit dem kohlensauren Ammoniak in Berührung kommt Eigenschaften Erkaltet man nun das zuletzt zugeschmolzene Ende, so destillirt dorthin die Kohlensäure als eine leichtslüssige,

derselben. farblose Flüssigkeit über. Die flüssige Kohlensaure ist

in allen Verhältnissen in Alkohol, Aether und Schweselkohlenstoff löslich, dagegen nur schwer löslich in Wæser, so dass sie sich nicht damit mischt. In neuerer Zeit hat man in starken eisernen Gefässen, die einem Druck von 60° Atmosphäre widerstehen, größere Mengen tropfbar flüssiger Kohlensäure bereitet. Man nimmt dazu en Gefäs A von der Grösse der Quecksilberslaschen und



eisernes Stück CC' ein, in dieses wiederum das Stück e e' und durch solches geht eine Schraube mm', an welcher unten ein Ventil o befestigt ist. Das kleinere ist mit dem größeren durch das Rohr l, welches in das Rohr C' eingeschroben und in das Stück C mit seinem konischen Ende eingesteckt ist, verbunden; durch die Bänder g g' und ihre Schrauben werden die beiden Gefässe fest mit einander verbunden; die Bleiplatten ii und aa sind zum sichern Verschluss eingelegt. In das offene Gefäss A schüttet man saures kohlensaures Natron, stellt einen kupfernen Cylinder mit der nöthigen Quantität Schwefelsäure hinein und verschliesst es, indem man zuletzt das Ventil o ganz herunterschraubt. Darauf neigt man es etwas, so dass die Schwefelsäure aus dem kupfernen Cylinder heraussliesst und stellt es wieder aufrecht, wenn man die Zersetzung für vollendet hält. Hat man darauf beide Ventile in die Höhe geschroben und den Cylinder B erkaltet, so condensirt sich in diesem die tropfbar flüssige Kohlensäure. Verschließt man die Ventile wieder, so kann man den Apparat aus einander nehmen und, indem man das Gefäss B umkehrt und das Ventil m' öffnet, die flüssige Kohlensäure aussließen lassen, z. B. in ein kleines kupfernes Gefäs; indem 1 Th. der Kohlensäure gasförmig wird und Wärme verschluckt, verdichtet ein anderer Theil sich zu einer weißen, weichen, dem Schnee ähnlichen Masse, welche, da sie die Wärme nur wenig leitet, selbst in warmer Luft langsam verdampft; mehrere Stunden vergehen, bis 3 Unzen feste Kohlensäure vollständig verdampft sind. Bewegt man sie in der Luft, so sinkt ihre Temperatur bis unter - 78° und unter der Glocke der Luftpumpe bis unter -93°. Hat man sie mit Aether versetzt, wodurch sie das Ansehn von feuchtem Schnee erhält, so sinkt bei ihrem Verdampfen die Temperatur bis auf - 99°. Taucht man in ein solches kaltes Gemenge ein Gefäss mit slüssiger Kohlensäure, so erstarrt dieselbe zu einer nicht porösen Masse, die zu Boden sinkt, so lange bis alles gefroren ist. Die feste Kohlen-I. 2.

säure ist also schwerer als die flüssige, die flüssige leichter als Wasser.

Kohlensäure

146. Wie sich die Kohlensäure zum Wasser verund Wasser. hält, werde ich im physikalischen Theile dieses Lehrbuche bei dem Verhalten der Gasarten zu Flüssigkeiten weitläufe entwickeln; auch werde ich bei den Mineralquellen auf die sen Gegenstand zurückkommen. Ein Maass Wasser nimm bei der gewöhnlichen Temperatur etwas mehr als 1 Mass Kohlensäure auf, bei einer niedrigern Temperatur mehr, bei zunehmendem Druck stets dieselbe Menge dem Masie nach, dem Gewichte nach also im Verhältniss des angewandten Drucks. Da sie demnach nur wenig vom Waser absorbirt wird, so kann man sie für die gewöhntchen Versuche über Wasser auffangen. Das kohlensaure Wasser - so nennt man Wasser, welches mit Kohles säure gesättigt ist - hat ein specifisches Gewicht von 1,0015, röthet das Lackmuspapier, und zeichnet sich durch einen angenehm stechenden, schwach säuerlichen Geschmack aus.

Brennende schen darin.

147. Taucht man einen brennenden Körper in Kol-Körper verlö-lensäure, so verlischt er augenblicklich. Der Sauerstoff ist in der Kohlensäure so fest gebunden, dass nur. wen man über glühenden kohlensauren Kalk Phosphordampk leitet, Kohle ausgeschieden wird, indem sich Phosphersäure bildet. Andere brennbare Körper, z. B. Kolle entziehen der Kohlensäure nur bei der Glühhitze die Hälfte ihres Sauerstoffs, wobei Kohlenoxyd gebildet wird. Die Kohlensäure kann aus diesem Grunde den Athmunesprozess nicht unterhalten, in geringer Menge der atmesphärischen Luft beigemengt, wirkt sie nicht schädlich.

Ist schwerer

148. Da das specifische Gewicht der Kohlensäure als die Luft. (1,524, s. I, 1. p. 122. §. 142.) größer ist, als das der Luft. so kann man aus einem mit Kohlensäure gefüllten Cylinder das Gas in einen anderen, den man darunter hält. giessen. Legt man ein Thier, z. B. eine Maus, auf der Boden des letzteren, so stirbt es, wenn das Gas hinunterfliesst, unter Zuckungen; giesst man das Gas auf ein

brennendes Licht, so verlischt es. Die Kohlensäure verhalt sich jedoch in diesem Falle nicht wie Oel und Wasser, sondern wie eine concentrirte Zuckerauflösung, oder wie Schwefelsäure zum Wasser; denn eine Zeit lang mit atmosphärischer Luft in Berührung, verbreitet sich die Kohlensäure ganz gleichmäßig in derselben, eben so wie die Zuckerauflösung in Wasser, wenn man sie damit umrührt.

149. Die Kohlensäure hat im gasförmigen Zustande Geruch und einen eigenthümlich sauren Geruch, und einen etwas zusammenziehenden sauren Geschmack; sie röthet das blaue Lackmuspapier, in der Luft wird dieses aber, wenn die Kohlensäure versliegt, wieder blau.

150. Die Kohlensäure bildet sich bei sehr vielen Vorkommen chemischen Processen, beim Athmen, bei der Gährung, bei der Fäulniss. Sie findet sich in der atmosphärischen Luft, wie ich schon angeführt habe, und dringt an mehreren Stellen aus der Erdoberfläche, entweder in Wasser aufgelöst in den Mineralquellen, oder selbst auch als gasförmige Kohlensäure, als Gasquelle hervor; auch auf diese Erscheinung werde ich bei den Quellen wieder zurückkommen.

derselben.

151. Die Kohlensäure ist eine sehr schwache Säure, Kohlensaure so dass es nur sehr wenige Säuren giebt, von denen sie nicht ausgetrieben wird; ihre Verbindungen sind aber so wichtig, dass ich fast bei jeder Basis ein kohlensaures Salz anzuführen habe. Sie bildet saure, neutrale und basische Salze. Die auflöslichen kohlensauren Salze verändern die rothen Pflanzenfarben in blaue.

Salze.

# 2. Kohlenoxyd.

152. Kohlensäure, welche man über glühende Koh- Darstellung len streichen lässt, nimmt noch einmal so viel Kohle des Kohlenauf. als sie enthält; man erhält eine farblose Gasart, welche bei keinem Druck und keiner Temperatur flüssig dargestellt werden kann, und wovon das Wasser nur

oxydgases,

seines Volumens absorbirt. Man hat diese Gasart, welche sich weder mit Basen, noch mit Säuren zu Salzen indem Koh- verbindet, Kohlenoxydgas genannt. Am besten stellt man

des ersten Flintenlaufes b ist mit einer Flasche, worin

lensäure über Kohle geleitet wird,



es dar, wenn man in einen Ofen 3 Flintenläufe hineinlegt, welche mit ihren Enden aus dem Ofen herausragen; die Flintenläufe werden mit gut und frisch ausgeglühten Kohlen gefüllt und bis zum Roth glühen erhitzt. Das eine Enden

man die Kohlensäure entwickelt, verbunden: das andere Ende steht mit dem einen Ende des zweiten c. und das andere Ende des zweiten mit dem einen Ende des dritten a. und dessen anderes Ende mit einem Gashehälter durch Glasröhren, welche vermittelst Kautschuckröhren mit einander verbunden sind, in Verbindung, so dass die Kohlensäure dreimal durch den Ofen gehen muss, ebe sie in den Gasbehälter gelangt. Will man das Kohlenoxydgas von Kohlensäure vollkommen reinigen, so schüttelt man es mit einer Auflösung von Kalihydrat. Kohlenoxydgas wird gleichfalls gebildet, wenn man verschieindem kohlen-dene kohlensaure Salze, z. B. kohlensaure Kalkerde oder saure Salze Baryterde, oder schwer zu reducirende Metalloxyde, z.B. glüht werden, Zinkoxyd oder Eisenoxyd, mit Kohle mengt und bis zum Rothglühen erhitzt. Kohlensäure, welche man über Eisen, Zink oder Zinn bei einer erhöhten Temperatur streichen lässt, giebt an diese die Hälfte ihres Sauerstoffs ab. indem dadurch Kohlenoxydgas gebildet wird. Rein kann man es erhalten, wenn man 1 Th. saures oxalsaures Kali in 5 Th. Schwefelsäure auflöst, damit vorsichtig erhitzt. und das sich entwickelnde Gasgemenge durch ein langes Rohr mit geschmolzenem Kalihydrat, welches die Kohim Großen, lensäure absorbirt, streichen lässt. Zu Versuchen im Großen stellt man das Kohlenoxydgas am besten dar, wenn man einen größeren Ofen, ungefähr einen solchen, wie man zur Darstellung der Salpetersäure anwendet, ganz mit Kohlen füllt und durch einen Blasebalg in starke

Gluth bringt; die atmosphärische Luft, welche vermittelst des gewöhnlichen Zuges alsdann durch den Ofen geht, trifft einen Ueberschuss von glühenden Kohlen, so dass die Gasarten, welche oben aus dem Ofen entweichen, aus einem Gemenge von Kohlenoxyd-, Wasserstoff- und Stickstoffgas bestehen. Steckt man oben auf den Ofen ein in einem rechten Winkel gebogenes Rohr auf, oder bringt man oben zur Seite verschiedene Oeffnungen an dem Ofen an, worin man Röhren hineinsteckt, indem man die obere Oeffnung des Ofens verschliefst, so kann man das Verhalten des Kohlenoxydgases und des Wasserstoffgases zu vielen Substanzen, welche man in diese Röhren hineinlegt, untersuchen. Da die Gasarten, welche sich bei vielen technischen Operationen aus dem Ofen, besonders bei der Darstellung des Eisens aus den Hohöfen, entwickeln, aus dem angeführten Gasgemenge bestehen, so sind diese Versuche von solcher Wichtigkeit, dass ich bei dem Eisen noch besonders darauf zurückkommen werde.

153. In atmosphärischer Luft brennt das Kohlen- Chemisches oxydgas mit einer schönen blauen Flamme, wobei sich Verhalten des-Kohlensäure bildet; 1 M. Kohlenoxydgas verbindet sich mit 1 M. Sauerstoffgas zu 1 M. Kohlensäure. Stellt man diesen Versuch in einem verschlossenen Glasrohr an, und entzündet das Gemenge durch den elektrischen Funken, so muss man, da zum ersten Mal die Verbrennung nicht vollständig erfolgt, ihn zu wiederholten Malen durchschlagen lassen; die gebildete Kohlensäure lässt man durch Kalihydrat, welches auf Kohlenoxydgas und Sauerstoffgas nicht einwirkt, absorbiren.

Auf dieselbe Weise wie sich Chlor mit Verbindung schweslichter Säure verbindet, vereinigt es sich mit von Kohlenoxyd Kohlenoxyd. Man erhält diese Verbindung, indem man man einen luftleer gepumpten Ballon zur Hälfte mit Kohenoxydgas und dann vollständig mit Chlor füllt, und larauf das Gemenge dem Sonnenlichte aussetzt, worin lie Verbindung sogleich statt findet, während sie im Dunceln gar nicht und am Tageslichte erst in 24 Stunden

und Chlor. vor sich geht; oder indem man Kohlenoxydgas über glühendes Chlorsilber oder Chlorblei leitet. Die Verbindung ist gasförmig, farblos, riecht sehr unangenehm und erstickend Wird Zink oder Zinn im Gase erhitzt, so verbindet es sich mit dem Chlor desselben und Kohlenoxyd wird ausgeschieden. Zinkoxyd darin erhitzt, bildet Chlorzink und Kohlensäure, und zwar dem Maasse nach eben so viel an Gas als vor der Verbindung angewandt wurde. Aus diesen Zersetzungen folgt, dass 1 Maass der gasförmigen Verbindung aus 1 M. Chlor und 1 M. Kohlenoxydgas bestehe, welches durch Bestimmung des spec. Gewichts auch bestätigt wird.

Ist ein Gift.

155. Das Kohlenoxydgas wirkt eingeathmet giftig; kleine Thiere sterben sogleich darin; mit atmosphärische Luft eingeathmet, bewirkt es Schwindel und Ohnmacht. Es bildet sich jedesmal, wenn zu stark glühenden Kollen ein geringer Luftzutritt statt findet, z. B. wenn ma mit glühenden Kohlen gefüllte Töpfe in Zimmer stelk, welches in vielen Gegenden, theils zum Erwärmen, theil zu häuslichen Geschäften, geschieht; das Kopfweh und unbehagliche Gefühl, wovon man in kurzer Zeit in solchem Zimmer befallen wird, rührt von eingeathmeten Kohlenoxydgase her. Verschieden vom Kohlenoxydgase ist aber diejenige Substanz, welche sich, wenn man de Klappe in dem Ofen zu früh verschlossen hat, aus den nicht vollkommen in Kohle umgeänderten Holz, Tor oder anderen Feuerungsmaterialien entwickelt und so häufig Unglücksfälle veranlasst; schon durch ihren intersiven Geruch unterscheidet sich diese vom Kohlenoxydgase, welches nur sehr schwach riecht.

# 3. Oxalsäure, Kleesäure.

Darstellung
156. Am bequemsten gewinnt man die Oxalsäure der Oxalsäure, wenn man Zucker und verdünnte Salpetersäure zusangen der Oxalsäure, wenn man Zucker und verdünnte Salpetersäure zusangen men erwärmt; die Salpetersäure giebt einen Theil ihre Sauerstoffs an den Zucker, welcher aus Kohlenstoff.

Wasserstoff und Sauerstoff besteht, ab, Stickstoffoxyd, Zuckers und Kohlensäure, Wasser und Oxalsäure werden gebildet. Salpetersäure. Aus der Flüssigkeit scheidet man die Oxalsäure, welche bei der gewöhnlichen Temperatur nur in 9 Th. Wassers löslich ist, sehr leicht durch Krystallisation aus. Auf 1 Th. Zucker nimmt man 6 Th. verdünnte Salpetersäure von 1.2 specifischem Gewicht, und erwärmt die Auflösung in einer Retorte, oder auch in einer offenen Schaale, so lange, als noch Stickstoffoxyd sich entwickelt; beim Erkalten der erhaltenen Flüssigkeit krystallisirt ein Theil der gebildeten Oxalsäure heraus, von welchem man die Flüssigkeit abgießt, um sie einzudampfen und durch Krystallisiren noch mehr Oxalsäure zu erhalten. Giebt die Flüssigkeit, bis zur Syrupsdicke eingedampft, keine Krystalle ab, so setzt man noch 11 Th. Salpetersäure hinzu, und gewinnt daraus wieder eine Quantität Oxalsäure, indem man auf dieselbe Weise verfährt, wie bei der Darstellung der ersten Menge. Die erhaltenen Krystalle sind noch mit Salpetersäure verunreinigt; man läßt sie daher an einer warmen Stelle eine Zeit lang liegen, worauf die Salpetersäure versliegt, und wenn man die Säure wieder auflöst und krystallisiren lässt, erhält man sie in der Regel rein, sonst muss man diese Operation noch einmal wiederholen. Von 1 Th. Zucker erhält man 1 Oxalsäure.

157. 100 Th. Oxalsäure verlieren, in trockner Luft Hydrate der erwärmt, 28 Th. Wasser und zerfallen zu einem Pulver; länger erwärmt, entweicht, ohne dass die Säure selbst H'G u. HG. zersetzt wird, kein Wasser mehr. Mengt man sie aber mit Bleioxyd, wovon man einen Ueberschuss, etwa das Fünffache, anwendet, und befördert durch einen Zusatz von Wasser die Verbindung der Säure mit dem Bleioxvd. so kann man noch 14 Th. Wasser mehr durch Trocknen des Salzes austreiben, so dass also 100 Th. der Krystalle, wenn sie mit einer Basis verbunden werden, 42 Th. Wasser abgeben; es folgt hieraus, dass die Oxalsäure sich in zwei verschiedenen Verhältnissen mit dem Wasser verbindet. Der Luft ausgesetzt, zieht die

fatescirte Säure das abgegebene Wasser in kurzer Zeit wieder an.

Sie zerfällt in Kohlensäure und Kohlenoxyd.

158. Entzieht man der Oxalsäure alles Wasser, so zerlegt sie sich in Kohlensäure und Kohlenoxydgas. Man wendet dazu concentrirte Schwefelsäure oder Nordhäuser Vitriolöl an, erwärmt die Schwefelsäure, und wirft die Krystalle hinein; die Gasarten entwickeln sich unter Aufbrausen. War die Oxalsäure rein, so findet dabei durchaus keine Färbung der Schwefelsäure statt. Die Oxalsäure verhält sich also gegen Wasser so, wie die Salpetersäure, welche, wenn man ihr durch Schwefelsäure die letzte Proportion Wasser entzieht, in salpetrichte Salpetersäure und Sauerstoff zerfällt. 159. Lässt man die Krystalle der Oxalsäure an einer

Erstes Hydrat derselben,

ĦĞ.

warmen Stelle fatesciren, und stellt sie nachher in einer Retorte in warmen Sand, so sublimirt sie sich fast ganz unverändert; man erhält schöne Krystalle, deren Forn bestimmbar ist, und welche eine Proportion, oder auf 100 Th. Oxalsäure 24.1 Th. Wasser enthalten. Erwärmt Destillations man die Krystalle rasch, so schmelzen sie bei 98° zu produkte der einer klaren Flüssigkeit, welche, etwas stärker erwärmt. sich zersetzt, indem Kohlensäure und Kohlenoxydgas gasförmig entweichen, und Wasser und Ameisensäure, auf die ich späterhin zurückkommen werde, überdestilliren; ein großer Theil der Oxalsäure geht, nachdem die Destillation des Wassers aufgehört hat, unzersetzt über. Leitet man die Destillation der Oxalsaure so, dass sie beim Ueberdestilliren durch ein heisses Rohr geht, so wird sie vollständig zersetzt, wenn man z. B. die Krystalle in ein unten zugeschmolzenes Rohr legt, welches man mit einer Spirituslampe etwas oberhalb der Krystalle

Ist eine starke Säure.

rothglühend erhält.

Die Oxalsäure hat eine sehr große Verwandtschaft zu den Basen; 1 Th. der Säure in 200,000 Th. Wassers aufgelöst, röthet noch das blaue Lackmuspapier. Eine Gypsauflösung wird durch die Oxalsäure gefällt, sie entzieht also der Schwefelsäure die Kalkerde: das oxalsaure Bleioxyd wird dagegen durch die Schwefelsäure zerlegt, so dass also an Verwandtschaft zu den Basen Schwefelsäure und Oxalsäure einander gleich stehen. Mit den Alkalien vereinigt sie sich in drei verschiedenen Verhältnissen zu neutralen Salzen, welche die Pflanzenfarben nicht verändern, und zu zwei Klassen von sauren Verbindungen. Die alkalischen Salze sind löslich, die übrigen dagegen entweder sehr wenig löslich, oder ganz unlöslich, wie z. B. die oxalsaure Kalkerde; man bedient sich aus diesem Grunde der Oxalsäure oder des neutralen oxalsauren Ammoniaks, um Kalkerde von anderen Substanzen zu trennen.

Oxalsaure Salze.

161. Die Oxalsäure ist nicht allein als eine Ver- Vorkommen bindung von Kohlenstoff und Sauerstoff und als starke Säure von Interesse, sondern auch wegen ihrer großen Verbreitung in den Pflanzen, und weil sie sich bei vielen Gelegenheiten bildet, von gresser Wichtigkeit. Im Sauerklee und vielen anderen Pflanzen ist sie als saures in Pflanzen. oxalsaures Kali enthalten: mit Kalkerde verbunden, kommt sie fast in allen Pflanzen vor. In verschiedenen Lichenarten beträgt die oxalsaure Kalkerde die Hälfte vom Gewicht der Pflanze. Aus dem sauren oxalsauren Kali stellte man früher die Oxalsäure dar, indem man es mit kohlensaurem Kali sättigte, mit essigsaurem Bleioxyd die Oxalsäure fällte, und das oxalsaure Bleioxyd durch Schwefelsäure zerlegte. Sie bildet sich bei der Einwirkung der Bildung durch Salpetersäure auf die meisten organischen Substanzen, Einwirkung von Salpeterund am reinsten erhält man sie aus dem Zucker; Stärke, Holz, Leim, Seide, geben noch mehrSäure, als der Zucker, aber eine unreinere. Die Oxalsäuse bildet sich gleich- von Kali. falls, wenn man organische Substatzen, z. B. Zucker, Seide, Baumwolle, Holz, Weinsteinsäure, mit einem Ueberschuss, etwa mit dem Fünffachen ihres Gewichtes, Kalihvdrat erhitzt.

162. Außerdem erhält man die Oxalsäure auch aus aus unorgani-Substanzen, welche mit der organischen Natur in keiner schen Substanzen. Verbindung stehen. Die schwarze Masse, welche bei der

Darstellung des Kaliums aus Kohle und kohlensauren Kali mit dem Kalium übergeht, giebt, wenn sie mit Wasser behandelt wird, oxalsaures Kali in großer Menge. Leitet man Cyangas in wässeriges Ammoniak, so bildet sich, nebst anderen Verbindungen, auch oxalsaures Ammoniak.

## Rhodizansäure.

Darstellung der Rhodizonsāure.

163. Die Rhodizonsäure erhält man aus der schwarzen Masse, welche sich bei der Darstellung des Kaliums aus dem kohlensauren Kali mittelst Kohle bildet. Man wäscht die Masse zuerst mit Alkohol von 0.85, schüttelt den Rückstand mit einem Drittel Wasser dem Maasse nach und setzt dann so large Alkohol hinzu, bis die Masse sich von der Flüssigkeit trennt, die man abgiefst. Diese Operation wiederholt man so häufig, bis das Wasser nicht mehr braun, soudern gelb aussieht. Man vertheilt sie darauf im Wasser und zersetzt sie nach und nach mit sehr verdfinnter Schwefelsäure und neutralisiet sie damit. Die Flüssigkeit versetzt man dann mit Alkohol, wodurch ein Gemenge von schwefelsaurem und rhodizonsaurem Kali ausgeschieden wird. Dieses wäscht man mit Alkohol aus, vertheilt es in Alkohol und versetzt es vorsichtig mit so viel durch Alkohol verdünnter Schwefelsäure als nöthig ist, das rhodizonsaure Kali zu zerlegen. Die Rhodizonsäure löst sich in Alkohol und wird aus dieser Lösung, welche durch Filtration vom schwefelsauren Kali getremt wird, vermittelst Abdampfen in blass orangegelben, seinen, kurzen Nadeln erhalten. röthet das Lackmuspapier; bei 100° zersetzt sie sich noch nicht, stärker erhitzt, wird sie grauschwarz und zersetzt sich, ohne einen Rückstand zu lassen.

Rhodizon-

164. Alle Verhndungen dieser Säure sind roth, und von saure Salze. dieser Eigenschaft lat sie ihren Namen erhalten. Einige Salze derselben erhält man durch directe Verbindung mit der Basis. z. B. die alkalischen, welche in Wasser löslich sind,

andere durch doppelte Zersetzung. Sie nehmen sehr leicht einen schönen Metallglanz an, z. B. das Kalisalz, indem man es mit Achat auf Papier polirt. Krystallisirt hat man sie aus ihren wässerigen Auflösungen bisher noch nicht erhalten, schnell abgedampft erhält man keine Krystalle, und langsam abgedampft zersetzen sie sich. In Alkohol sind die meisten unlöslich, unter diesen auch das Kalisalz. Erhitzt, zersetzen sie sich noch vor dem Glühen, im trocknen Zustande verändern sie sich nicht, in ihren wässerigen Auflösungen zersetzen sich die alkalischen Salze und Erden, und besonders wenn ein Ueberschuss von Alkali vorhanden ist, sehr rasch, indem ein krokonsaures und oxalsaures Salz gebildet wird.

#### Krokonsäure.

165. Man erhält Krokonsäure, mit Kali verbunden, Darstellung wenn man die schwarze Masse, welche bei der Darstel- der Krokonlung des Kaliums mit dem Kalium in der Vorlage sich findet, nach und nach in Wasser einträgt, und die Auflösung verdampfen läfst; das rhodizonsaure Kali, welches sich zuerst bilden mag, wird, da ein Ueberschuss von Alkali vorhanden ist, schnell zersetzt; das krokonsaure Kali, welches nur wenig löslich in Wasser ist, krystallisirt leicht heraus. Uebergießt man dasselbe mit Alkohol, wozu man weniger verdünnte Schwefelsäure, als zu seiner vollständigen Zersetzung nothwendig ist, hinzugefügt hat, so bleibt schwefelsaures Kali ungelöst zurück, und die Krokonsäure löst sich auf; beim Verdampsen der Auflösung erhält man sie als gelbes Pulver. Wird dieses in wenig Wasser gelöst, und lässt man die Auslösung freiwillig verdampfen, so erhält man die Säure in Krystallen. Erhitzt, zerlegt sie sich und läfst Kohle zurück.

166. Sie scheint große Verwandtschaft zu den Basen Krokonsaure zu besitzen. Man erhält die Salze derselben, theils, indem man die freie Säure mit der Basis sättigt, theils, indem man das Kalisalz mit andern Salzen zersetzt: die unlös-

chen fallen sogleich nieder, die schwerlöslichen scheiden sich erst nach einiger Zeit aus und viele derselben in schönen Krystallen, z. B. das Kupfersalz, CuC<sup>5</sup>O<sup>4</sup>+3H. Erhitzt, geben einige vollständig ihr Wasser ab, z. B. das krystallisirte Kalisalz, KC<sup>5</sup>O<sup>4</sup>+2H, das Kupfersalz dagegen giebt nicht vor der Temperatur, bei welcher es sich zersetzt, das letzte Atom Wasser ab.

167. Die schwarze Masse, welche man bei der Darstellung des Kaliums erhält, kann man kalt, wenn sie frei von überschüssigem Kalium ist, mit Wasser in Berührung bringen, ohne dass sie sich entzündet; warm der Luft ausgesetzt, explodirt oft ein Theil derselben. Sie löst sich vollständig in Wasser auf, indem rhodizonsaures Kali sich bildet und ein Kohlenwasserstoff entweicht, der sowohl durch seine Zusammensetzung - denn er besteht aus 1 M. Kohlenstoffgas und 1 M. Wasserstoffgas, - als auch durch seine Eigenschaften vom Aetheringas sich unterscheidet. Man soll die Krokonsäure in der größten Menge erhalten, wenn man bei der Darstellung des Kaliums einen großen Ueberschuss von Kohle anwendet, in welchem Fall sich nur diese Masse und kein Kalium in der Vorlage ansammeln soll. Auch kann man sie erhalten, wenn man reines Kohlenoxydgas über Kalium, welches man in einem Glasrohr erhitzt, leitet; die so erhaltene Masse lässt aber beim Auflösen in Wasser einen kohligen Rückstand. Wie diese schwarze Masse sich zur Rhodizonsäure und diese zur Krokonsäure verhält, muß noch durch weitere Untersuchungen ermittelt werden.

### 6. Mellithsäure.

Darstellung der Mellithsäure, C<sup>6</sup> O<sup>3</sup>. 168. Die Mellithsäure kommt nur in der Natur vor und zwar, mit Thonerde verbunden, im Honigstein, einem seltenen Mineral. Alle Versuche, Mellithsäure künstlich darzustellen, z. B. durch Oxydation von Bernsteinsäure, welche nur 2 Atome Wasserstoff mehr enthält, sind bisher noch nicht gelungen. Um sie auszu-

scheiden, digerirt man den gepulverten Honigstein mit kohlensaurem Ammoniak, filtrirt die Flüssigkeit, und lässt sie krystallisiren; die Krystalle des mellithsauren Ammoniaks löst man wieder in Wasser auf, und fällt sie mit essigsaurem Bleioxyd; den Niederschlag, nachdem man ihn filtrirt und ausgewaschen hat, zersetzt man mit Wasser und zerlegt ihn mit Schwefelwasserstoffgas, wodurch Schwefelblei und Wasser gebildet werden. Aus dieser Auflösung krystallisirt die Mellithsäure in sehr feinen Nadeln, wenn man sie stark concentrirt. Diese Krystalle, C4O3+H, verändern sich nicht an der Luft, schmecken stark sauer, der Destillation unterworfen, verflüchtigt sich ein Theil unzersetzt, das meiste wird zerstört und Kohle bleibt zurück. Bis gegen 200° erhitzt, giebt sie kein Wasser ab, mit Bleioxyd versetzt, wird 1 Atom Wasser abgeschieden. Mit Säuren, z. B. Salpetersäure oder Schwefelsäure, behandelt, erleidet sie keine Veränderung, mit Schwefelsäure übergossen, kann man sie so stark erhitzen, bis die Schwefelsäure weggeht.

169. Die Mellithsäure hat eine große Verwandtschaft zu Mellithsaure den Basen, und verbindet sich mit den meisten zu neutralen Salzen, welche unlöslich in Wasser sind: nur die Salze der Alkalien sind löslich. Das Kali- und Natronsalz erhält man krystallinisch, das saure Kalisalz in großen durchsichtigen Krystallen, KC4O3+HC4O3+4H; die 4 Atome Wasser giebt es in der Wärme ab, versetzt man das neutrale Kalisalz mit Salpetersäure, so scheidet sich in bestimmbaren Krystallen eine Verbindung von salpetersaurem Kali, saurem mellithsaurem Kali und Wasser aus. KN+4(KC'O' + HC'O') + 6H. Die mellithsaure Thonerde, Äl(C4O3)3+18H, kommt in schönen Krystallen in der Natur vor, in derselben Form erhält man sie, wenn man eine warme concentrirte Auflüsung der mellithsauren Thonerde in Salpetersäure eine Zeit lang hinstellt. Mellithsaures Kupferoxyd und mellithsaure Kalkerde erhält man durch Fällung und krystallinisch;

Salze.

das mellithsaure Bleioxyd und Silberoxyd als wai Pulver, wenn man die Salze dieser Basen mit mellit saurem Ammoniak fällt, wendet man dagegen zur Fälm das Kalisalz an, so erhält man mit Silberoxyd ein gkrystallisirendes Doppelsalz. Das Silberoxydsalz beh noch bei 180° ein Atom Wasser zurück, das Kali-, Kalk-u Kupferoxydsalz geben dieses Atom Wasser nicht eher als bis sie sich zersetzen. Mellithsaures Ammoni erhält man in zwei Formen, in schönen glänzenden Kistallen, NH° HC°O°, und in gut bestimmbaren, weld so wie sie aus der Flüssigkeit herausgenommen werd ihre Durchsichtigkeit verlieren, indem sie Wasser als ben, wobei sie ihre äußere Form beibehalten.

Die Veränderungen des mellithsauren Ammonithei höherer Temperatur und die Zersetzungsprodutwelche dadurch entstehen, habe ich sehon früher Amide) angeführt.

Zusammensetzung der Verbindungen des Kelenstoffs und Sauerstoffs und der kohle sauren, oxalsauren, rhodizonsauren, kroko sauren und mellithsauren Salze.

Zusammensetzung der Kohlensäure findet, habe ich schon früher angeführt (
Atomgewichte); die Zusammensetzung der neutral
kohlensauren Salze findet man schon durch Bestimmet
der neutralen des Gewichtsverlustes, welche mehrere kohlensaure Salz
kohlensauren, z. B. kohlensaures Bleioxyd, (kohlensaure Kalken
beim Glühen erleiden, indem sie ihre Kohlensäure abg
ben. Genauer bestimmt man überhaupt den Gehalt der Kohlensäure, wenn man in ein nach einem bestimmten Man
getheiltes (calibrirtes) Rohr zu einer gewogenen Quantität
kohlensauren Salzes Salzsäure treten läist, und die Man
Kohlensäure, welche sich bildet, bestimmt; aus den Man
theilen, welche man so erhält, berechnet man leicht

ewicht derselben. Wenn man saures kohlensaures Kali der sauren der Natron glüht, so entweicht Kohlensäure, und die kohlensauren nutrale Verbindung bleibt zurück. Nimmt man zwei ziche Quantitäten eines dieser sauren Salze, glüht die ne, und zerlegt in einem Rohr über Quecksilber die zlühte und ungeglühte Quantität, so giebt diese zweial so viel Kohlensäure dem Maasse nach, als jene, praus also folgt, dass in dem sauren Salz doppelt so viel chlensäure mit der Basis verbunden ist, als im neutralen.

171. Da 1 M. Kohlenoxydgas 1 M. Sauerstoff auf- des Kohlenmmt. um 1 M. Kohlensäure zu bilden, und da 1 M. phlensäure aus 1 M. Sauerstoffgas und 1 M. Kohlenoffgas besteht, so enthält 1 M. Kohlenoxydgas 1 M. merstoffgas und ½ M. Kohlenstoffgas.

oxydgases,

172. Fängt man das Gemenge von Kohlensäure und der Ozalsäure, ohlenoxydgas, welches man erhält, wenn man Oxalure mit einem Ueberschuss von Schwefelsäure in einer etorte erhitzt, über Quecksilber auf, bringt darauf ein tickchen Kalihydrat hinein, so verbindet sich die Kohnsäure damit, und das Kohlenoxydgas bleibt zurück; ld zwar beträgt dieses, wenn man das Gasgemenge erst iffängt, nachdem die atmosphärische Luft aus der Rerte vollständig ausgetrieben ist, genau die Hälfte des asgemenges. Verschiedene oxalsaure Salze, z. B. oxal-der neutralen mres Silberoxyd, werden, wenn man sie glüht, so zerkt. dass sich nur Kohlensäure entwickelt und das etall rein zurückbleibt. Da die Oxalsäure, um in ohlensäure umgeändert zu werden, noch ein Drittel merstoff mehr bedarf, als sie enthält, so folgt daru, dass der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der ture in den neutralen oxalsauren Salzen wie 1:3 sich rhält. Andere oxalsaure Salze, z. B. oxalsaures ali oder Natron entwickeln, wenn sie geglüht werm, Kohlenoxydgas und ein neutrales kohlensaures bleibt zurück, woraus gleichfalls das so eben anstührte Verhältnis in der Säure und Basis folgt. In sauren Verbindungen der Oxalsäure mit Basen lässt der sauren

oxalsauren Salze,

sich die Zusammensetzung gleichfalls auf eine einfache Weise bestimmen. Nimmt man zwei gleiche Gewichtstheile saures oxalsaures Kali, und verwandelt den einen durch Glühen in neutrales kohlensaures Kali, so treibt. wenn man beide zusammen in Wasser auflöst, die überschüssige Säure der nicht geglühten Quantität die Kohlensäure der geglühten vollständig aus, und die Auflösung enthält nur neutrales oxalsaures Kali, welches man durch rothes und blaues Lackmuspapier sogleich erkennt; folglich ist im sauren oxalsauren Kali doppelt so viel Säure als im neutralen enthalten. Stellt man einen ähnlichen Versuch mit dem Salze an, welches am meisten Säure enthält, so muss man 3 Theile des Salzes in kohlensaures Kali umändern, um mit dem vierten ungeglühten Theil neutrales oxalsaures Kali zu erhalten; in diesem oxalsauren Salze ist also viermal mehr Sänre als im neutralen enthalten.

der Rhodison-

173. Die Zusammensetzung der Rhodizonsäure wurde durch die Analyse des gut getrockneten Kali- und Bleisalzes bestimmt, 1 Atom Rhodizonsäure sättigt danach 2 Atome Kali; doch ist es wohl möglich, daß diese Zusammensetzung, die ihre Umänderung in Krokonsäure und Oxalsäure nicht hinreichend erklärt, nicht die richtige ist.

der Krokonsäure, 174. Das krokonsaure Kupferoxyd wurde zur Bestimmung der Säure mit Kupferoxyd verbrannt, und eine andere Menge zur Bestimmung der Basis bei Zutritt der Luft geglüht, und so die Zusammensetzung der Säure und der Salze bestimmt.

der Mellithsäure und ihrer Salze. 175. Die Zusammensetzung der Mellithsäure und der neutralen mellithsauren Salze hat man bestimmt, indem man eine gewogene Menge mellithsaures Silberoxyd, in welchem man den Gehalt an Silberoxyd durch eines besonderen Versuch ermittelte, mit Kupferoxyd glühte; von Wasser zeigte sich keine Spur. Aus der erhaltenen Kohlensäure wurde die Kohle berechnet, und das Ge-

wicht des Silberoxyds und der Kohle, vom Gewichte des mellithsauren Silberoxyds abgezogen, gab den Sauerstoffgehalt der Säure.

# B. Säuren mit zusammengesetztem Radical und zusammengesetzte Säuren.

# 1. Essigsäure.

176. Unter den Säuren, welche aus Kohlenstoff, Vorkommen Wasserstoff und Sauerstoff bestehen, ist die Essigsäure unstreitig die wichtigste und nützlichste. Sie findet sich fertig gebildet im Safte verschiedener Pflanzen, besonders der Bäume. Sie bildet sich bei der trocknen Destillation der meisten nicht flüchtigen organischen Verbindungen. beim Hindurchleiten der flüchtigen Verbindungen durch nicht zu stark glühende Röhren, und daher auch bei der unvollständigen Verbrennung organischer Substanzen: ferner durch Oxydation des Alkohols, worauf die gewöhnliche Bereitungsweise der Essigsäure beruht, nach welcher und Gewinman alkoholhaltige Flüssigkeiten: Branntwein, Wein oder nungsartender Essigsäure Bier, mit dem Sauerstoff der Luft in Berührung bringt. Mit Wasser verdünnt, wird sie als Essig, theils um den Speisen einen angenehmen Geschmack zu geben, theils um sie zugleich verdaulicher zu machen, theils um sie vor Fäulniss zu schützen, allgemein im gewöhnlichen Leben angewandt. Obgleich sie eine schwache Säure ist, so bildet sie dessen ungeachtet eine große Anzahl von wichtigen Salzen, welche ich bei den verschiedenen Basen selbst anführen werde.

177. Da die Essigsäure sich bei der Verkohlung des Holzes bildet, so hat man versucht, sowohl durch wird bei der Destillation Canale, welche man unter dem Meiler (s. Holzverkoh- des Holzes ung) angebracht hat, als auch durch Destillation in grosen eisernen Cylindern, sie zu gewinnen; die besten I. 2.

Essigsäure gebildet.

Resultate erhielt man bei der Destillation. Welche Erscheinungen dabei statt finden, habe ich schon früher erwähnt. Die wässerige und die ölartige Flüssigkeit,

welche man beim Erkalten der sich entwickelnden Gasarten erhält, trennen sich, wenn man sie etwas stehen lässt, von einander, und durch Auspumpen oder Abzapsen kann man, wenn die Darstellung in einem großen Maassstabe ausgeführt wird, die wässerige leicht von der ölartigen scheiden. Die wässerige Flüssigkeit, welche größtentheils aus einer Auflösung von Essigsäure und Brandol in Wasser besteht, wird mit Kalk oder Kreide, welche beide aus Kohlensäure und Kalkerde bestehen, so lange als Aufbrausen erfolgt, und darauf mit noch etwas Kalkmilch versetzt; das aufgelöste Braudöl sondert sich größtentheils aus, und die Flüssigkeit besteht aus einer Auflösung von essigsaurer Kalkerde. Diese versetzt man mit einer concentrirten Auflösung von schwefelsaurem Natron: die Basen tauschen alsdann ihre Säuren aus. schwefelsaure Kalkerde, welche nur sehr wenig in der Flüssigkeit löslich ist, sondert sich aus, und essigsaures Natron bleibt in der Auflösung. Auf 1 Atom der essigsauren Kalkerde muß man mehr als 1 Atom schwefelsaures Natron nehmen, weil außer schwefelsaurer Kalkerde ein Doppelsalz von schwefelsaurer Kalkerde und schwefelsaurem Natron sich bildet. Die klare Auflösung dampft man bis zu einem specif. Gew. von 1,356 ein, und bringt sie, nachdem man sie etwas hat erkalten lassen, wodurch sie klar wird, in besondere Gefäse, worin man sie krystallisiren lässt. Die Mutterlauge dampft man ein, gewinnt neue Krystalle, und wiederholt diese Operation so häufig, bis man keine Krystalle mehr erhält; was zuletzt nicht krystallisirt, wird beim freien Zutritt der Luft verbrannt und giebt kohlensaures Natron als Rückstand. Das krystallisirte essigsaure Natron wird in einem großen eisernen Kessel sehr vorsichtig so stark

erhitzt, dass das Brandöl vollständig zersetzt wird, dann in Wasser ausgelöst, und die Auslösung filtrirt und ab-

Reinigung derselben.

gedampft; sie giebt vollkommen reine Krystalle von essigsaurem Natron. Diese Krystalle zerstöfst man in einem eisernen Kessel und versetzt sie in einer Blase mit so viel Schwefelsäure, als nöthig ist, um schwefelsaures Natron zu bilden. Die Essigsäure erhält man dann durch De stillation; die zuletzt übergehende Säure ist gefärbt und etwas empyreumatisch. Für den Tischgebrauch muß man die Essigsäure in Blasen, welche mit einem silbernen Helm und silbernen Kühlröhren versehen sind, destilliren. Die Säure, welche man so erhält, giebt 59 p. C. Wasser ab, wenn sie an Basen gebunden wird; für den öconomischen Gebrauch muß sie mit Wasser verdünnt wer-Das rohe essignaure Natron gewinnt man leicht und mit weniger Kosten, wenn man die saure Flüssigkeit von der Holzdestillation mit Schwefelnatrium absättigt, welches man durch Glühen des schwefelsauren Natrons mit Sägespähnen in einem Flammenofen erhält. Bei diesem Verfahren ist jedoch die Entfernung des Schwefelwasserstoffs mit Schwierigkeiten verbunden.

Die Methode, die Essigsäure als ein Nebenprodukt bei der Holzverkohlung aus einer Flüssigkeit, welche unbenutzt verloren geht, zu gewinnen, hat man in vielen Gegenden mit großen Kosten ausgeführt, fast allenthalben aber aufgeben müssen; theils weil die Reinigungsarten durch den Aufwand an Schwefelsäure, durch die Weitläufigkeit und Schwierigkeit der Operationen, und durch den Arbeitslohn viele Kosten verursacht haben, auch die Reinigungsarten auf keine Weise sich vereinfachen und verbessern ließen; theils weil man jetzt die frühere Methode, aus alkoholischen Flüssigkeiten Essig zu gewinnen, so richtig studirt und vereinfacht hat, dass sie zu demselben Grade von Vollkommenheit gelangt ist, wie die Schwefelsäurefahrikation.

178. Die Theorie dieser Methode, welche von allgemeinem Interesse ist, habe ich schon früher weitläufig wird durch Oxydation des (s. I, 1. p. 256. §. 282—294.) angeführt; sie beruht darauf, Branntweins

dargestellt.

in Fabriken dass man verdünnten Alkohol bei einer Temperatur von ungefähr 40° vermittelst eines Gährungsmittels mit dem Sauerstoff der Luft verbindet.

> Es gelingt zwar, den Alkohol mit dem Sauerstoff der Luft zu verbinden, wenn beide mit Hobelspänen, die in Essig getränkt sind, in Berührung kommen und man erhält dadurch Essig, der so frei von fremden Beimengungen ist, dass man ihn sogleich zur Darstellung verschiedener pharmaceutischer Präparate verwendet; doch geht die Bildung des Essigs rascher von statten, wenn man zum Alkohol sogenannte Gährungsmittel hinzusetzt, unter welchen diejenigen Substanzen die wirksamsten sind, welche vegetabilisches Eiweiss oder Kleber enthalten. z. B. der ausgepresste Sast der Runkelrüben oder Erdäpfel (helianthus tuberosus), eine Auflösung von Rohzueker, schwaches Bier u. s. w., aber auch viele andere stickstoffhaltige Verbindungen können dazu angewandt werden. Hat einmal der Gährungsprozess angesangen, so ist selbst die Essigsäure ein kräftiges Beförderungsmittel desselben. Man wendet Branntwein an, wie man ihn im Handel haben kann, und versetzt ihn mit so viel Wasser, dass auf 1 Th. Alkohol 8 bis 9 Th. Wasser darin enthalten sind. Um die geistigen Flüssigkeiten in der kürzesten Zeit mit der nöthigen Menge Luft in Berührung zu bringen, füllt man ein Fass B mit Hobelspänen von Buchenholz; oben in das Fass passt man



einen cylindrischen Behälter b ein, dessen Boden mit vielen kleinen Löchern durchbohrt ist. Durch diese Löcher steckt man, um ein langsames Heruntertröpfeln des Alkohols zu bewirken, kurze Bindfäden, welche oberhalb der Löcher einen Knoten haben, damit sie nicht durch dieselben hindurchfallen. Die Ho-

belspäne lässt man, ehe sie in das Fass B hineingebracht werden, in sehr concentrirtem Essig so lange liegen, bis sie damit vollständig getränkt sind. Giefst man

den verdünnten Alkohol, wozu man das Ferment hinzugesetzt hat, in den oberen Behälter, so tröpfelt er langsam auf die Hobelspäne, und zwar von einem auf den anderen. Zuweilen lässt man auch den Behälter b weg, und giesst den Branntwein von Zeit zu Zeit gleich auf die Hobelspäne. Die atmosphärische Luft, welche unten durch die Löcher cc, die ungefähr einen halben Zoll Durchmesser haben, einströmt und oben wieder durch acht offene Glasrohren, welche in den eingesetzten cylindrischen Behälter eingesteckt sind, entweicht, verliert durch die vielfache Berührung, in welche sie mit dem Alkohol kommt, so viel Sauerstoff, dass oben, wo sie ausströmt, ein Licht verlöscht, enthält jedoch noch stets eine bedeutende Menge, zuweilen bis 19 p.C. Der Alkohol, welcher unten abfließt, ist schon zur Hälfte in Essigsäure umgeändert: wird er noch einmal auf ein zweites Fass gegossen, so ist die Bildung der Essigsäure vollendet, so dass es dazu nur weniger Stunden bedarf. Durch die Verbindung des Sauerstoffs der Luft mit dem Alkohol in dem Fasse entsteht so viel Wärme, dass die Temperatur darin, wenn die des Zimmers 15° ist, über 30° beträgt; die stärkste Bildung findet bei 36° statt. Die Regulirung dieser Temperatur und des dadurch erzeugten Luftstroms ist das Wichtigste bei dieser Essigsäuredarstellung. Will man den Process beginnen oder ist die Temperatur in den Fässern zu tief gesunken, so erwärmt man bis zur nöthigen Temperatur die aufzugiefsende Flüssigkeit.

Die Methoden, welche man anwendet, um aus alkoholhaltigen Flüssigkeiten, z. B. aus Wein, Bier u. s. w., Essig darzustellen, sind in der Regel noch sehr wenig durch eine richtige Anwendung dieser Theorie vervollkommnet, beruhen aber ohne Ausnahme darauf.

179. Die Essigsäure, welche man auf diese Weise Concentration darstellt, ist mit vielem Wasser verdünnt, und enthält der Essigsäure. außerdem noch fremde Substanzen, welche theils von dem Gährungsmittel, theils von fremden Beimengungen

des Alkohols, oder der geistigen Flüssigkeiten, theils von zerstörter Essigsäure herrühren. Durch Destillation kann man die Essigsäure von diesen fremden Substanzen trennen; es geht dabei zuerst eine sehr verdünnte Essigsäure, welche zuweilen etwas Alkohol enthält, über, später erst eine concentrirtere, und am Ende der Destillation findet eine Zersetzung der fremden Beimengungen statt, welche man durch einen Zusatz von 5 p.C. frisch geglühter Kohle sehr verhindern kann. Durch wiederholte Destillationen kann man diese diluirte Essigsäure nicht concentriren, da der Kochpunkt der concentrirten und der diluirten Essigsäure und des Wassers nur sehr wenig von einander verschieden sind. Zu pharmaceutischen Zwecken sättigt man sie desswegen mit kohlensaurem Natron, dampst die Auflösung, je nachdem man die Essigsäure concentriren will, mehr oder weniger ab, setzt auf 1 Th. des angewandten wasserfreien kohlensauren Natrons 0,922 Th. concentrirter Schwefelsäure hinzu, und destillirt die Essigsäure über; enthält diese schweslichte Säure, so setzt man etwas sehr fein geriebenes Mangansuperoxyd, enthält sie Schwefelsäure, etwas essigsaures Natron hinzu, und destillirt sie noch einmal über. Diese Destillation geschieht mit denselben Vorrichtungen, wie bei der der Salpetersäure (s. I, 2. p. 5. §. 6.). Das kohlensaure Natron darf keine Chlorverbindungen enthalten, und muß, weil es davon leicht rein dargestellt werden kann, dem kohlensauren Kali vorgezogen werden, sonst erhält man eine salzsäurehaltige Essigsäure.

180. Um die Essigsäure so wasserfrei als möglich Krystallisirte 180. Um die Essigsaure so wassellen, zerlegt man essigsaures Bleioxyd, welches unter dem Namen Bleizucker allgemein und sehr rein im Handel zu erhalten ist, mit saurem schwefelsauren Kali. Das essigsaure Bleioxyd giebt, wenn man es erhitzt, 14.21

Darstellung, p. C. Wasser ab; um dieses zu entfernen, erwärmt man es in einer Schaale sehr gelinde, bis es schmilzt, rührt es fortdauernd sorgfältig unter fortgesetztem Erwärmen um. und erhöht die Temperatur nicht eher, als bis es anfängt fest zu werden. Das Erwärmen, welches sehr gelinde und vorsichtig geschehen muß, setzt man so lange fort, bis das Salz staubig trocken geworden ist. Mit diesem Pulver mengt man saures schwefelsaures Kali, welches man vorher so lange hat schmelzen lassen, bis es ruhig fließt; es behält dann noch 6,6 p. C. Wasser zurück. Auf 85,79 Th. entwässerten essigsauren Bleioxyds, welches man aus 100 Th. des krystallisirten Salzes erhält, muß man zur vollständigen Zersetzung 71,77 Th. sauren schwefelsauren Kali's nehmen; nimmt man von dem letzteren Salze einen Ueberschuß, so findet die Zersetzung leichter statt.

Die Essigsäure, welche man auf diese Weise darstellt, giebt, wenn man sie mit Bleioxyd verbindet, und die Verbindung so stark erhitzt, als sie, ohne zersetzt zu werden, es zulässt, 14,9 p. C. Wasser ab. Versucht man dieses Wasser auf eine andere Weise auszuscheiden, z. B. durch Destillation von essigsaurem Kupferoxyd oder anderen essigsauren Salzen, so wird ein Theil der Essigsäure zerlegt, wodurch das zum Bestehen der Essigsäure nöthige Wasser gebildet wird; bei dieser Zersetzung bildet sich alsdann auch Essiggeist (s. I, 1. p. 320. §. 407.) Wenn man die Essigsäure übrigens durch Destillation essigsaurer Salze, oder durch Zerlegung des trocknen essigsauren Bleioxyds mit concentrirter Schwefelsäure, welche immer etwas mehr als 18,3 p. C. Wasser enthält, darstellt, so erhält man sie stets wasserhaltiger, als wenn man saures schwefelsaures Kali anwendet.

Die krystallisirte Essigsäure ist farblos, von schaff Eigenschaften saurem Geschmack und eigenthümlich saurem Gederselben. ruch; bei 16° schmilzt sie, ihr spec. Gewicht beträgt

dann 1,063; erkältet, krystallisirt sie in großen Blättern, deren Form schwer bestimmbar ist. Sie kocht bei 114°. und hat im gasförmigen Zustande ein spec. Gew. von 2,7-2,8. Darnach würden 3 Maass essigsaures Gas aus 4 M. Kohlenstg., 8 M. Wasstg. und 4 M. Sauerstg. be-Setzt man zu dieser Säure Wasser hinzu, so findet eine Verdichtung statt, und das specifische Gewicht des Gemenges nimmt zu, bis man ungefähr 25 Th. Wasser zugesetzt hat, und beträgt alsdann 1,0735 \*). Bei einem größeren Zusatz von Wasser nimmt das specifische Gewicht ab. so dass die Essigsäure in zwei verschiedenen Verhältnissen mit dem Wasser sich zu verbinden scheint. Die concentrirte Essigsäure zieht sehr stark aus der Luft Feuchtigkeit an; sie löst Kampher, Pflanzenleim, Harze, Faserstoff des Blutes und andere organische Stoffe auf; im gewöhnlichen Leben wird sie nur als Riechmittel angewandt und in kleinen Flaschen verkauft, die man mit gestossenem schweselsauren Kali füllt, auf welches die Säure gegossen wird. In einem offenen Gefässe bis zum Sie-

Essigs auf den Gehalt an Essigsäure.

Prüfung eines \*) Das specifische Gewicht der concentrirten und der verdünnten Essigsäure und des Wassers sind so wenig vou einander verschieden, dass man es zur Bestimmung des Essigsäuregehalts einer diluirten Essigsäure nicht benutzen kann; man ermittelt diesen dadurch, dass man eine gewogene Menge kohlensauren Natrons oder Kali's in Wasser auflöst, und zu dieser Auflösung, in welche man Lackmuspapier hineintaucht, so lange von einer abgewogenen Quantität Essigsäure hinzusetzt, bis das Lackmuspapier anfängt roth zu werden. Nach der Neutralisation wiegt man die Essigsäure wieder, und findet so die dazu verwandte Quantität; 1 Th. geglühtes kohlensaures Natron erfordert zur Sättigung 0,964 Th. wasserfreie Essigsäure, und 1 Th. kohlensaures Kali 0,74 Th. Zweckmässiger und bequemer ist es, zur Absättigung der Essigsäure sich einer verdünnten Ammoniakauflösung zu bedienen, deren Gehalt an Ammoniak man durch Absättigen mit geschmolzenem sauren schwefelsauren Kali erhält, von welchem 100 Th. 29,40 Th. Schwefelsäure an das Ammoniak abgeben. Unter wasserfreier Essigsäure versteht man die Essigsäure, welche im entwässerten Bleisalz enthalten ist.

den erhitzt, lässt sie sich leicht entzünden; sie brennt mit einer blauen Flamme, wie der Alkohol, und Kohlensäure und Wasser werden dabei gebildet.

Die Zusammensetzung der Essigsäure und ihrer Salze ist schon früher (I, 1. p. 258 §. 295.) erwähnt worden.

181. Essigsäure mit Chlor dem Sonnenlichte ausgesetzt. Chloressiggiebt einen krystallisirten Körper, die Chloressigsäure, welche schon früher (I, 1. p. 301, §. 369 fl.) angeführt ist.

säure.

182. Leitet man in einen Ballon zu krystallisirbarer Essigsäure wasserfreie Schwefelsäure, so verbinden sich beide Säuren mit einander. Sättigt man die Flüssigkeit mit kohlensaurer Baryterde oder Bleioxyd, so kann man aus der Auflösung das Baryt- oder Bleisalz der neugebildeten Säure krystallisirt erhalten. Das Barytsalz, bei +250° getrocknet, besteht aus C'H'O'2S+2Ba, das krystallisirte enthält 3 Atome Krystallwasser, C4H4O22S+ 2Ba +3H, das krystallisirte Bleisalz besteht aus C4 H4 O2 2S +2Pb+2H. Ein Atom Essigsäure hat sich demnach mit 2 Atomen Schwefelsäure verbunden, wobei, wie bei der Benzoëschwefelsäure, 1 Atom Wasser ausgeschieden ist, und die neue Säure sättigt, wie diese, 2 Atome Basis.

Schwefelessigsäure, C4H4O22S.

#### 2 Ameisensäure.

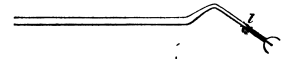
183. Der saure Geschmack der Ameisen rührt von Vorkommen zwei Säuren her, der Aepfelsäure und der Ameisensäure; der Ameisensaure; der Ameisensaure beide sind gleichfalls in der Flüssigkeit enthalten, welche die Ameisen, wenn sie gereizt werden, von sich spritzen. Man erhält Ameisensäure, und zwar unreine, wenn man Stärkemehl, Rohrzucker, Milchzucker, Holzfaser, Schleimsäure, sehr reine, wenn man Zucker, verdünnten Alkohol oder gewöhnlichen Branntwein mit verdünnter Schwefelsäure und Braunstein destillirt; oder wenn man gleiche Maasstheile Wasser und Schwefelsäure mit Stärke so stark erhitzt, bis das Gemenge durchaus schwarz geworden ist; versetzt man es dann mit 1 Maasstheil Wasser.

so kann man die Ameisensäure abdestilliren. Auch ver-

mittelst Phosphorsäure, Zinnchlorid und Stärke erhält man Ameisensäure. Weder diese Substanzen, noch auch die Schwefelsäure erleiden dabei eine Zersetzung. Sie bildet sich, wenn man Weinsäure. Traubensäure und Schleimsäure mit Blei- oder Mangansuperoxyd zusammenreibt oder wenn man Essigsäure mit Jodsäure oder Ueberjodsäure erwärmt, indem sich Jod ausscheidet. Rührt man Bleisuperoxyd mit Wasser zu einem dünnen Brei an, erhitzt das Gemenge bis zum Kochen und trägt krystallisirten Traubenzucker ein, bis das Bleisuperoxyd weiß geworden ist, so ist in der Flüssigkeit ameisensaures Bleioxyd enthalten und ungelöst bleibt kohlensaures Bleioxyd zurück. Am bequemsten verschafft man sie Darstellung sich, wenn man eine Auflösung von 1 Th. Zucker in 2 Th. Wasser in einer Destillirblase, in welche 20 Mal gansuperoxyd mehr hineingeht, als die Auslösung beträgt, mit 21 bis und Schwefel-3 Th. Mangansuperoxyds und 6 Th. verdünnter Schwefelsäure, welche die Hälfte ihres Gewichtes an concentrirter Schwefelsäure enthält, langsam erwärmt und der Destillation unterwirft. Es entwickelt sich zuerst Kohlensäure, wobei man sich sehr vor dem Uebersteigen zu hüten hat. Nachher destillirt eine sehr verdünnte Auflösung von Ameisensäure über, und in der Retorte bleibt schwefelsaures Manganoxydul zurück; das Mangansuperoxvd hat also die Hälfte seines Sauerstoffs an den Zucker abgegeben, wodurch dieser in Kohlensäure und Ameisensäure umgeändert wird. Eine concentrirtere Säure er hält man, wenn man 1 Th. Stärke mit 1 Th. Mangansuperoxyd und 4 Th. Wasser innig mengt, und in einer Destillirblase, nachdem man 4 Theile Schwefelsäure unter fortdauerndem Umrühren zugesetzt hat, allmälig und gelinde erwärmt, und so lange destillirt, bis 41 Th. Flüssigkeit übergegangen sind. Diese Flüssigkeit sättigt man mit Bleioxyd; das ameisensaure Bleioxyd erhält man leicht in Krystallen. Destillirt man 18 Th. dieses Salzes mit 6 Th. Schwefelsäure, welche man mit etwas Wasser ver-

vermittelst Zucker, Mandünnt, in einem Chlorcalciumbade, so erhält man die Ameisensäure rein und concentrirt. Aus den Ameisen aus den Ameisen gewinnt man die Säure, wenn man die Ameisen mit heifsem Wasser anfeuchtet, zerquetscht und zu der ausgeprefsten Flüssigkeit etwas mehr kohlensaures Kali, als zur Sättigung nothwendig ist, hinzusetzt. Wird schwefelsaures Eisenoxyd zu dieser Flüssigkeit hinzugesetzt, so fällt das Eisenoxyd mit den aufgelösten organischen Substanzen nieder; das überschüssig zugesetzte schwefelsaure Eisenoxyd wird durch kohlensaures Kali zerlegt, und die filtrirte Auflösung zur Trockene abgedampft und mit Schwefelsäure der Destillation unterworfen.

184. Die Ameisensäure erhält man wasserfrei, wenn Eigenschaften man in einem Glasrohre über gepulvertes und unter der Ameisensäure. Glocke der Luftpumpe entwässertes und getrocknetes ameisensaures Bleioxyd Schwefelwasserstoff, welches



man durch ein Chlorcalciumrohr streichen läst, leitet; in das eine Ende leitet man das Gas hinein, und das andere Ende passt man lustdicht in den Tubulus einer kleinen Retorte ein, welche man kalt hält, während man das Rohr gelinde erwärmt. Sie ist eine farblose Flüssigkeit von intensiv saurem Geruch, krystallisirt bei — 1°, schmilzt bei — 1°, kocht bei 99°, und ihr specifisches Gewicht ist 1,235. Wird sie bis zum Kochen erhitzt, so läst sie sich entzünden; auf die Haut gebracht, wirkt sie stark ätzend. Mit Wasser mengt sie sich ohne Erwärmen; ihr specifisches Gewicht nimmt dabei ab.

Wird sie, verdünnt oder concentrirt, mit überschüssigem Quecksilberoxyd oder Silberoxyd erwärmt, so bildet sich Quecksilber oder Silber und unter starkem Aufbrausen entweicht Kohlensäure.

Sättigt man sie mit einer Basis, so giebt sie 19,47 p.C.

Wasser ab; sucht man ihr auf andere Weise Wasser zu entziehen, so zersetzt sie sich.

185. Die Zusammensetzung der Ameisensäure und dass sie sich zum Holzalkohol wie die Essigsäure zum Alkohol verhält, ist schon früher (I, 1. p. 297. §. 329.) angeführt worden, und auf die Bildung der Ameisensäure durch Einwirkung von Kali auf Cyanwasserstoffsäure werde ich bei dieser letztern zurückkommen.

Ameisensaure Salze.

186. Sie gehört zu den schwächsten Säuren, übertrifft jedoch an Verwandtschaft zu den Basen die Essigsäure, von der sie sich sowohl durch ihre Zusammensetzung und ihr Verhalten gegen Silberoxyd, als besonders durch die Krystallform ihrer Salze unterscheidet.

Die leicht krystallisirenden ameisensauren Salze, insbesondere das Blei- und Kalksalz, stellt man durch Sättigung der rohen Ameisensäure mit den kohlensauren Salzen der Basis dar, die andern, indem man das kohlensaure Salz oder Oxyd in der reinen Säure auflöst. Sie sind sämmtlich in Wasser löslich.

Die ameisensauren Alkalien zerfließen an der Luft. sind sehr leicht löslich im Wasser; das Ammoniaksalz kann man in Krystallen erhalten, ebenso das Natronsalz NaF+2H. Die ameisensaure Baryterde, BaF. welche in 4 Theilen Wasser löslich ist, die ameisensaure Strontianerde. SrF+4H, die ameisensaure Kalkerde, CaF, die in 10 Th. Wasser löslich ist, erhält man in bestimmbaren Krystallen, die ameisensaure Magnesia, MgF, die in 13 Th. Wasser löslich ist, in krystallinischen Rinden. Das ameisensaure Bleioxyd, PbF, welches in 36 Th. Wasser löslich ist, das ameisensaure Zinkoxyd, ZnF + 2H. welches in 24 Th. Wasser, das Cadmiumoxyd, CdF-+2H. Manganoxydul, MnF+H, welches in 15 Th. und das Kupferoxyd, CuF+4H, welches in 8,4 Th. Wasser löslich ist. kann man in bestimmbaren Krystallen erhalten. das ameisensaure Eisenoxyd, Kobaltoxyd und Nickeloxyd

sind krystallinisch. Das Verhalten der Ameisensäure gegen Quecksilberoxyd und Quecksilberchlorid ist beim Quecksilber angeführt worden.

## 3. Aepfelsäure. 4. Equisetsäure. 5. Fumarsäure.

M = C\*H\*O\*

der Aepfel-

187. Aepfelsäure. Die Aepfelsäure und die Oxal- Vorkommen säure sind die verbreitetsten Säuren in den Pflanzen: die Aepfelsäure findet sich theils frei, theils mit Basen verbunden, mit Kali, Kalk, Magnesia und vegetabilischen Basen, und ist die Ursache des sauren Geschmackes der unreifen sauren Aepfel, der Vogelbeeren, Fliederbeeren, Schlehen und anderer Früchte. Mit der Citronensäure zugleich kommt sie in den Stachelbeeren, Johannisbeeren, Heidelbeeren, Kirschen, Erdbeeren und Himbeeren vor. Am bequemsten gewinnt man die Aepfelsäure aus dem ausgepressten Sast der unreisen Vogelbeeren, welchen Gewinnung man mit essigsaurem Bleioxyd fällt, nachdem man ihn derselben aus vorher filtrirt hat. Das äpselsaure Bleioxyd ist in kaltem Wasser unlöslich und fällt nieder, zuweilen fast ganz rein, als krystallinisches Pulver. Häufig enthält der Saft auch noch andere Substanzen, welche sich gleichfalls mit dem Bleioxyd zu unlöslichen Verbindungen vereinigen. Da diese jedoch in heissem Wasser unlöslich sind, so kocht man den filtrirten Niederschlag mit reinem Wasser aus, lässt die Flüssigkeit einige Augenblicke sich setzen, und giesst die klargewordene Flüssigkeit noch heiss durch's Filtrum; beim Erkalten sondert sich das aufgelöste äpfelsaure Bleioxyd ab. Die Flüssigkeit giefst man wiederum auf den früher erhaltenen Niederschlag, und kocht ihn zum zweiten Mal damit aus, filtrirt sie, und lässt wieder äpselsaures Bleioxyd sich ausscheiden; man wiederholt diese Operation so oft, als noch aus der heifsen Flüssigkeit Krystalle sich aussondern. Das äpfelsaure Bleioxyd wird mit etwas kaltem Wasser ausgewaschen, dann in einem Glase mit wenig Wasser übergos-

sen und durch einen Strom Schwefelwasserstoffgas zerlegt, dessen Darstellung ich gleich nachher bei den Wasserstoffsäuren anführen werde. Schwefelblei, welches unlöslich ist, und Wasser werden gebildet; die Aepfelsäure scheidet sich aus und löst sich im Wasser auf. Diese Aepfelsäure enthält zuweilen Citronensäure und Wein-

säure; hat man sie davon zu trennen, so verbindet man sie mit Ammoniak zu einem sauren Salze, indem man die eine Hälfte der Säure mit Ammoniak sättigt, und die andere zu der Auflösung hinzusetzt. Das saure weinsteinsaure Ammoniak, welches sehr wenig löslich ist. scheidet sich zuerst aus, dann erhält man das saure apfelsaure Ammoniak in schönen Krystallen, welche man durch Umkrystallisiren vollständig rein erhalten kann, und das citronensaure Ammoniak bleibt in der Flüssigkeit. Mit dem Ammoniaksalz stellt man wiederum apfelsaures Bleioxyd dar, und daraus erhält man alsdann mit Schwefelwasserstoff die Aepfelsäure ganz rein. Aus der Flüssigkeit krystallisirt, wenn sie vorsichtig, wie bei der Weinsteinsäure, bis zur Syrups-Consistenz abgedampft Bildet sich, wird, die Aepfelsäure heraus. Auch kann man den auswenn Salpe-tersaure auf gepressten Sast der unreisen Vogelbeeren, den man bis Zucker ein- zum Kochen erhitzt, so lange mit Kalkmilch absättigen. bis nur noch eine schwach saure Reaction statt findet, und während des Kochens, welches man fortsetzt, sondert sich neutraler äpfelsaurer Kalk als weißes Pulver aus. Diesen löst man, nachdem man ihn gut ausgewaschen hat. in sehr verdünnter erwärmter Salpetersäure auf; aus der Auflösung krystallisirt beim Erkalten saure äpfelsaure Kalkerde heraus. Aus dieser stellt man das Bleisalz und aus diesem, wie vorher angeführt ist, die Aepfelsäure dar.

Die Aepfelsäure ist eine starke Säure und liefert

mit den Basen eine große Anzahl von Salzen, von denen jedoch kein einziges, ausgenommen das Eisenoxydsalz, von der Wichtigkeit ist, dass ich bei den Salzen darauf besonders zurückkommen müßte. Man erhält die

wirkt.

Aepfelsaure Salze.

löslichen, indem man zur Auflösung der Aepfelsäure die Basis hinzusetzt. Mit kohlensaurer Baryterde und Kalkerde kann man die neutrale Verbindung nicht erhalten. Die unlöslichen Salze erhält man durch Fällung. Es ist nicht unwahrscheinlich, dass in den äpfelsauren Salzen 2 Atome Basis mit 1 Atom Säure verbunden sind und darnach soll die Zusammensetzung der Salze derselben hier angegeben werden. Die neutralen alkalischen Salze sind zerfliesslich, das saure Ammoniaksalz, CBHBOB +(NH3H+H), erhält man in gut bestimmbaren Krystallen, chen so das Kalksalz, C<sup>8</sup> H<sup>8</sup> O<sup>8</sup> + (Ca + H + 6H), das neutrale Barytsalz in Blättchen, das neutrale Magnesiasalz, C<sup>8</sup> H<sup>8</sup> O<sup>8</sup> + 2Mg + 10H, in Krystallen, das saure, C\*H\*O\*+(Mg+H+3H) in gut bestimmbaren, das neutrale Zinksalz in glänzenden, C\*H\*O\*+2Zn+6H. das saure Zinksalz, C<sup>8</sup> H<sup>8</sup> O<sup>8</sup> + (Zn + H+2H), das saure Kupfersalz, CoHOOs+(Ca+H+2H), in bestimmbaren Krystallen, das neutrale Bleisalz krystallinisch, C8 H8 O8 + 2Pb + 6H. Kocht man eine Auflösung des Barytsalzes oder des sauren Kalksalzes, so sondern sich wasserfreie neutrale Salze aus.

Die äpfelsauren Salze verwandeln sich bei einer Temperatur von 250-300° in fumarsaure Salze.

Die krystallisirte Aepfelsäure, aus welcher man kein Wasser, ohne sie zu zersetzen, ausscheiden kann, wenn man sie nicht an eine Basis bindet, besteht aus C8 H12 O10  $(=C^8H^8O^8+2\dot{H}).$ 

188. Bis 83° erhitzt, schmelzen dle Krystalle der Destillations-Aepfelsäure, bei 176° zersetzen sie sich vollständig in produkte der Wasser und zwei neue Säuren, in Equisetsäure und in Fumarsäure, ohne einen kohligen Rückstand zu lassen, und ohne dass ein Gas sich entwickelt.

ohne dals em Gas sich entwicken.

Ma=C4H2O3

180. E quisetsäure (Brenzäpfelsäure, Maleinsäure). Darstellung Wenn man Aepfelsäure bei einer Temperatur von 200° der rasch der Destillation unterwirft, so geht die Equiset-

säure, welche von beiden die flüchtigere ist, als eine farblose Flüssigkeit in die Vorlage über und erstarrt in großen Krystallen; bei dieser Temperatur bildet sich nur wenig Fumarsäure. Diese Säure kommt außerdem in Equisetum limosum und fluviatile vor.

Eigenschaften derselben,

Die Equisetsäure ist sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol; ihre Auflösung wird nicht von Kalkwasser gefällt. Barytwasser, so wie essigsaures Bleioxyd, bringen darin einen weißen Niederschlag hervor, der sich bald in krystallinische Schuppen umändert. Das equisetsaure Kali und Natron sind leicht löslich in Wasser und krystallisiren gut. An Basen gebunden, besteht diese Säure aus C<sup>4</sup>H<sup>2</sup>O<sup>3</sup>.

Die krystallisirte Säure besteht aus C'H'O'.

Die Krystalle schmelzen bei 130°, bei 160° kochen sie, indem sie 1 Atom Wasser abgeben; die Substanz, welche man alsdann erhält, schmilzt bei 57° und kocht bei 176° und zersetzt sich dabei.

nur bis 150°, und leitet die Operation so, dass das Was-

186. Fumarsäure. Erhitzt man die Aepfelsäure

Fu=C4H2O3
Darstellung
der Fumarsäure.

ser, welches übergeht, stets wieder auf die heiße Säure zurückfließt, so ändert sich nach einiger Zeit die Aepfelsäure in eine neue Säure um, welche bei 200° noch nicht schmilzt, jenseits dieser Temperatur sich erst verflüchtigt, und 200 Th. Wasser zu ihrer Auflösung bedarf. Eigenschaften. Die Auflösung wird nicht durch Kalk- und Barytwasser gefällt; eine Auflösung, welche 2000000 davon enthält, giebt noch eine Trübung mit salpetersaurem Silberoxyd. Die Silberverbindung ist in Salpetersäure löslich; das Kali-Natron- und Ammoniaksalz sind leicht löslich in Wasser und das erstere, so wie das Bleisalz, PbC H2O + 3H, krystallisirt zu erhalten. Die Säure löst sich ohne Veränderung in heißer Salpetersäure von 1,4 auf und krystallisirt aus der Auflösung.

An Basen gebunden, besteht die Säure aus C<sup>4</sup> H<sup>2</sup> O<sup>3</sup>. Die Krystalle bestehen aus C<sup>4</sup> H<sup>4</sup> O<sup>4</sup>.

Diese

Diese Säure und die Equisetsäure sind demnach gleich zusammengesetzt, wofür auch die Entstehung dieser Säuren spricht. Die Equisetsäure ändert sich in diese Säure um, wenn man sie eben so behandelt, wie die Aepfelsäure selbst; man kann diese Operation in einem verschlossenen Gefäse vornehmen. Aus dem Verhalten dieser beiden Säuren ersicht man leicht, welche Erscheinungen bei der Destillation der Aepfelsäure eintreten, je nachdem man eine verschiedene Temperatur anwendet, oder sie verschieden leitet.

Diese Säure kommt in Fumaria officinalis Kommt in vor. Man gewinnt sie daraus, wenn man den ausge-Fumaria of. pressten Saft der Pslanze mit thierischer Kohle kocht, die klare Flüssigkeit mit essigsaurem Bleioxyd fällt, das Bleisalz mit vielem Wasser versetzt und es mit Schwefelwasserstoff zerlegt; aus der Flüssigkeit gewinnt man durch Abdampfen die Säure.

188. Um sie aus dem isländischen Moos, worin sie im isländigleichfalls vorkommt, zu gewinnen, übergiesst man es mit schen Moos Wasser, wozu man von Zeit zu Zeit etwas kohlensaures Natron zusetzt, um die aufgelöste Säure zu sättigen; zu der ausgepressten und filtrirten Auflösung setzt man so lange essigsaures Bleioxyd hinzu, bis der Niederschlag, welcher dadurch entsteht, anfängt weiss zu werden. Den gefärbten Niederschlag filtrirt man, und fällt die Flüssigkeit vollständig mit essigsaurem Bleioxyd. Der Niederschlag, welchen man alsdann erhält, ist fast ganz reines fumarsaures Bleioxyd. Ein Theil des Salzes setzt sich krystallinisch an die Wände des Gefässes an. Aus dem Bleisalz scheidet man, wie so eben angeführt worden ist, die Säure aus.

- 6. Citronensäure. 7. Aconitsäure. 8. Brenzaconitsäure. 9. Citraconsäure.
- 189. Citronensäure. Die Citronensäure findet C = C'2 H12 sich in verschiedenen sauren Pflanzensäften, in dem der Citronen, der Johannisbeeren, der unreifen Weinbeeren Vorkommen

der Citronen- und der Hagebutten. Aus dem ausgepressten Sast der säure. Citronen stellt man sie am bequemsten dar. Man lässt Darstellung ihn eine Zeit lang stehen; der Schleim, welcher darin aus den Citro- schwimmt setzt sich alsdann ab und wird durch Abgie-

Darstellung ihn eine Zeit lang stehen; der Schleim, welcher darin aus den Citro-schwimmt, setzt sich alsdann ab, und wird durch Abgieseen und durch Filtration von der Flüssigkeit getrennt. Zu dieser setzt man in kleinen Portionen, unter fort dauerndem Umrühren, fein gepulverte Kreide (kohlensaure Kalkerde) hinzu, bis die Säure mit Kalkerde gesättigt ist: hierbei entweicht die Kohlensäure, und die citronensaure Kalkerde sammelt sich auf dem Boden als unlösliches Pulver. Die klare Flüssigkeit wird mit einem Heber abgezogen, und der citronensaure Kalk aufs Filtrum gebracht und mit heißem Wasser so lange ausgewaschen, bis dieses farblos durchläuft. Alsdann wird der citronensaure Kalk mit Schwefelsäure zerlegt, wozu man auf 10 Th. der angewandten Kreide 9 Th. concentrirte Schwefelsäure nimmt, welche man mit 40 bis 50 Th. Wasser verdünnt; die Schwefelsäure wird in kleinen Quantitäten und unter fortdauerndem Umrühren zugesetzt. Der schwefelsaure Kalk, welcher sich bildet, ist in 500 Th. Wassers, die Citronensäure dagegen in 0,5 Th. warmen und in 0,75 Th. kalten Wassers löslich; durch Filtration trennt man die aufgelöste Citronensäure von der schwefelsauren Kalkerde. Die Auflösung der Citronensäure wird in Porcellanschaalen, welche man in eine Auflösung von Chlorcalcium stellt, abgedampft, bis sich auf der Obersläche derselben eine krystallinische Haut zeigt; dann stellt man die Schaale sogleich zur Seite, damit die Säure herauskrystallisire, welches innerhalb 3 bis 4 Tagen erfolgt. Enthält die Auflösung citronensauren Kalk, so verhindert dieser die Krystallisation, und er muss durch einen Zusatz von Schwefelsäure zerlegt werden; ein geringer Ueberschuss von Schweselsäure ist dagegen bei der Krystallisation nicht schädlich. Aus dem Johannisbeerensaft erhält man, wenn man ihn zuerst in Gährung versetzt, den Alkohol abdestillirt und die rückständige Flüssigkeit nachher wie Citronensaft behandelt, an 1 p. C. Citronensäure.

Die Krystalle der Citronensäure sind farblos und durchsichtig, an der Luft verändern sie sich nicht.

Die Citronensäure ist eine starke Säure und liefert Eigenschaften mit allen Basen Salze; die löslichen erhält man durch der Citronensäure. Zusatz der Basis zur Auflösung der Säure, die unlöslichen durch Fällung. Die alkalischen Salze sind löslich, die der Erden und übrigen Metalloxyde größtentheils unlöslich: die unlöslichen sind in einem Ueberschuss von Citronensäure löslich. Es ist sehr schwierig, aus den bisher aufgefundenen Thatsachen sich eine Vorstellung über die Zusammensetzung der Citronensäure und der citronensauren Salze zu machen. Das eitronensaure Kupferoxyd, welches man erhält, wenn man kohlensaures Kupferoxyd zu Citronensäure hinzusetzt und mit einem Ueberschuss von Citronensäure, in der es nur sehr wenig löslich ist, kocht, ist ein krystallinisches grünes Pulver. Erhitzt giebt es Wasser ab und wird blau, jenseits 160° nimmt es nicht mehr an Gewicht ab, bis 200° kann man es erhitzen, ohne dass es zersetzt wird; es besteht dann aus Cu+C3 H8 O3. Sättigt man Natron mit Citronensäure, so Citronensaure erhält man beim freiwilligen Verdunsten einer concentrirten Lösung große, regelmäßige, an der Luft unveränderliche Krystalle, die sich nur langsam wieder in Wasser auflösen; erhitzt man das Salz bis 260°, so besteht es aus Na+ C4H313O323. Diese Zusammensetzung und die des Kupfersalzes macht es nothwendig, dass 1 At. Citronensäure aus C12 H12 O12 bestehe, und es folgt daraus höchst wahrscheinlich, dass ein Atom Säure sich mit 4 At. Basis verbindet. Die Krystalle des Natronsalzes beständen demnach aus 3Na+H+C12H12O12+9H; bei 100° verlieren sie 7At. Wasser und bis ungefähr 2000 noch 4 Atome, so dass also 2 Atome Krystallwasser, 1 Atom Hydratwasser und 1 Atom aus der Säure selbst ausgetreten sind. Durch Zusatz von Citronensäure zu der neutralen Verbindung kann man noch zwei andere krystallisirte Natronsalze erhalten. Citronensaures Silberoxyd ist ein weißes in Wasser unlös-

liches Pulver,  $3\dot{A}g + C^{12}H^{12}O^{12}$ , welches bei  $20-25^{\circ}$  1 At. Wasser verliert. Citronensaure Baryterde ist ein weises Pulver  $3\dot{B}a + \dot{H} + C^{12}H^{12}O^{12} + 5\dot{H}$ ; bei  $150^{\circ}$  verliert es 6 Atome Wasser, bei  $190^{\circ}$  noch ein Atom. Citronensaurer Kalk,  $3\dot{C}a + \dot{H} + C^{12}H^{12}O^{12} + 2\dot{H}$ , verliert bei  $100^{\circ}$  3 Atome Wasser, bei einer höhern Temperatur das letzte Atom. Kocht man Citronensäure mit überschüssigem Kalkwasser, so erhält man einen weisen Niederschlag,  $4\dot{C}a + C^{12}H^{12}O^{12} + \dot{H}$ ; bei  $100^{\circ}$  verliert er ein Atom Wasser. Versetzt man eine kochende Auflösung von Citronensäure mit essigsaurem Bleioxyd, so sondert sich ein Salz in körnigen Krystallen  $(2\dot{P}b + 2\dot{H}) + C^{12}H^{12}O^{12}$ . Digerirt man es mit Ammoniak, trocknet den ausgewaschenen Rückstand bei  $100^{\circ}$ , so besteht er aus  $4\dot{P}b + C^{12}H^{12}O^{12}$ .

Versucht man die Säure aus den Verbindungen abzuscheiden, in welchen 1 Atom Wasser aus der Säure selbst ausgetreten ist, z. B. aus dem Silbersalz, so erhält man eine Säure, die nicht zum Krystallisiren zu bringen ist; sättigt man sie mit Natron, läst die Lösung an der Luft eintrocknen und zieht den Rückstand mit Alkohol von 0,833 aus, so löst sich in diesem ein Salz auf, das sich wie aconitsaures Natron verhält, das Ungelöste ist citronensaures Natron. Sehr wahrscheinlich wird von der Citronensäure nur \( \frac{1}{4} \) in die andere Säure umgeändert, indem von 4 At. des Salzes 3 At. sich zu einem Salze verbinden, worin 4 At. fixe Basis enthalten sind, bei welchem durch eine erhöhte Temperatur ein Atom Wasser aus der Säure nicht austritt.

Die Krystalle der Citronensäure bestehen aus C¹²H²⁰ O¹⁶ (=C¹²H¹²O¹²+4H); werden sie im luftleeren Raume vermittelst Schwefelsäure entwässert, so verlieren sie 2At. Wasser. Dieselbe Verbindung, 2H+C¹²H¹²O¹² nämlich, erhält man, wenn man die Citronensäure an einem heißen Orte oder zuweilen auch aus einer kalten sehr concentrirten Auflösung krystallisiren läßt. Ihre Form ist von der der erstern ganz verschieden.

190. In der Färberei wird die Säure viel angewandt, Anwendung besonders beim Färben mit Safflor; auch beim Tapeten-in der Färbedruck wird sie gebraucht. In England, wohin der Citronensaft leicht aus den Gegenden, wo die Citronenbäume gut fortkommen, geführt werden kann, wird sie in Fabriken dargestellt.

191. Aconitsäure. Wird Citronensäure der Destilla- At-C4H2O2 tion unterworfen, so destillirt Essigalkohol (Aceton) über, Destillations-produkte der Kohlensäure und Kohlenoxydgas entwickeln sich. Unter-Citronensäure, bricht man die Destillation, wenn ein ölartiger Körper anfängt künstliche überzugehen, so enthält der Rückstand nur noch eine unbedeutende Menge Citronensäure; er besteht fast ganz Löst man ihn in Wasser auf und aus Aconitsäure. dampft die Auflösung so weit ein, dass sie beim Erkalten erstarrt, so kann man durch Zusatz einer hinreichenden Menge Aether die Aconitsäure, die darin löslich ist, von der Citronensäure, welche sich darin nur sehr wenig löst, trennen. Beim Verdunsten des Aethers bleibt die Säure als eine körnig krystallinische Masse zurück. Dieselbe Säure ist in Aconitum Napellus enthalten; man Darstellung. gewinnt sie aus dem aconitsauren Kalk, den man bei der Bereitung des Aconitins erhält. Das Kalksalz löst man vermittelst verdünnter Salpetersäure in Wasser auf, fällt die Lösung durch essigsaures Blei und zerlegt das erhaltene Bleisalz durch Schwefelwasserstoff. Durch Auflösen in Aether kann man die Säure reinigen.

Sie ist leicht in Aether, Wasser und Alkohol lös- Aconitaure lich. Die alkalischen Salze derselben krystallisiren schwierig; am leichtesten das saure Ammoniaksalz. Das Kalksalz ist krystallinisch und schwerlöslich; das Blei- und Silbersalz sind weiss und in Wasser kaum löslich. Aconitsaures Kupferoxyd, längere Zeit gekocht, sondert Kupferoxydul ab, das Silbersalz mit Wasser gekocht, zersetzt sich viel schneller. Silber wird reducirt und eine neue krystallisirbare Säure gebildet (Weinsäure?). Die Krystalle bei 120° getrocknet, bestehen aus C4H4O4 und das bei derselben Temperatur getrocknete Silbersalz Ag+C'H'O'.

Salze.

Brenzaconit-

192. Brenzaconitsäure. Bei 130° bräunt sich die săure, (ltaconsăure) Aconitsăure, bei 140° schmilzt sie, bei 160° kocht sie. Der Tt=C\*H\*O\*. Destillation unterworfen, gehen ölartige Tropfen über, welche beimErkalten erstarren. Man erhält dieselben Produkte. die man erhält, wenn man die Destillation der Citronensäure fortsetzt, nachdem Aconitsäure sich gebildet hatte. terbricht man die Operation, wenn im Halse der Retorte gelb gefärbte Dämpfe erscheinen, und löst das erstarrte Destillat in 6 Th. Wasser dem Maasse nach auf, so erhält man beim Verdunsten der Auflösung die Säure (Brenzaconitsäure, Itaconsäure) in Krystallen, welche man durch Auflösen in Aether oder Alkohol farblos darstellen kann. Das Silbersalz besteht aus Åg + C H O3, die krystallisirte Säure, die bei 100° nichts an Gewicht verliert, aus C<sup>6</sup>H<sup>6</sup>O<sup>4</sup>. Das saure Kalisalz ist leicht löslich und krystallinisch; auch das Barytsalz, Ba+C'H'O'+H, und das Strontiansalz, Sr+C<sup>5</sup>H<sup>4</sup>O<sup>3</sup>+H, sind krystallinisch 193. Citraconsaure. Erhitzt man die Brenzaconit-

Citraconsăure.

CimC'H'O'. saure, so wird sie zersetzt und eine neue Saure bildet sich, die Citraconsäure. Diese erhält man am besten, wenn man sogleich das ölartige Destillationsproduct von der Aconitsäure der Destillation unterwirft, wobei Wasser und eine ölartige nicht erstarrende Flüssigkeit, die schwerer als Wasser ist, übergehen. Unterwirst man diese wieder der Destillation und wendet, wenn die Temperatur bis über 200° gestiegen und der Kochpunkt constant geworden ist, eine trockne Vorlage an, so erhält man eine dünnflüssige farblose Säure, welche bei 212° kocht und ein spec. Gew. von 1,247 hat. An Silber- und Bleioxyd oder Baryterde gebunden besteht sie aus CbHO3, und eben so ist die flüssige Säure zusammengesetzt. Lässt man diese eine Zeitlang an der feuchten Luft stehen, so nimmt sie 1 Atom Wasser auf und es bilden sich bestimmbare Krystalle, welche bei 80° schmelzen. Leitet man zur flüssigen Säure Ammoniak, so erhält man einen glasartigen, spröden Körper, der leicht in Alkohol und Wasser löslich ist. Verdampft man die wässerige Lösung, so entweicht

Ammoniak und man erhält ein saures Salz. Auch das Kalisalz ist krystallinisch und sehr leicht in Wasser löslich; das saure Kalksalz, Ca + H+ Ct2+3H, das saure Strontiansalz, Śr-1-H-1-Ct2-1-3H, erhältman in bestimmbaren Krystallen, das Barytsalz, Ba + H+ Ct² + H, krystallinisch. Man erhält diese Salze, indem man die kohlensauren Basen derselben mit der Säure sättigt. Durch Fällung erhält man das Silber- und Bleisalz. Aus einer kochendheißen Auflösung scheidet sich das Silbersalz krystallinisch, ÄgCt, beim langsamen Verdampfen der davon abfiltrirten Flüssigkeit in bestimmbaren Krystallen aus, Ag Ct+H. Die Aetherarten der Aconitsäure. Brenzaconitsäure und Citraconsaure habe ich schon früher erwähnt.

10. Weinsäure. 11. Tartralsäure. 12. Tartrelsäure. 13. Traubensäure. 14. Brenzweinsäure. 15. Brenztraubensäure.

194. Weinsäure. Die Weinsäure kommt, mit T=CoHoO10 Kali zu einem sauren Salz verbunden, in den Tamarin- Vorkommen der Weinder Weinden, dem Sauerampfer, und besonders in den Weinbeeren vor; häufig ist sie in den Weinbeeren auch mit Kalkerde zu einem neutralen Salz vereinigt. Wie man den Weinstein (das saure weinsaure Kali) aus dem Wein erhält und wie man ihn reinigt, werde ich bei den Kalisalzen anführen. Aus dem gereinigten Weinstein stellt man die Weinsäure dar. Man sättigt zu diesem End- Darstellung. zweck zuerst die überschüssige Säure mit fein gepulverter Kreide, indem man in einem Gefäss Wasser zum Kochen bringt, und in Portionen abwechselnd Kreide und Weinstein hineinwirft; auf 100 Th. Weinstein bedarf man ungefähr 30 Th. Kreide. Die überschüssige Säure treibt die Kohlensäure aus, und neutraler weinsaurer Kalk, welcher nur sehr wenig in Wasser löslich ist, sammelt sich auf dem Boden des Gefäses. In der Flüssigkeit bleibt die Hälfte der Weinsäure, mit dem Kali als neutrales Salz, welches nicht von der kohlensauren

Kalkerde verändert wird, verbunden zurück; dieses zerlegt man durch eine Auflösung von Chlorcalcium, wodurch es vollständig zersetzt wird. Das Chlorcalcium gewinnt man bei verschiedenen Processen als Nebenprodukt, wie ich beim Chlorcalcium selbst anführen werde. Die weinsaure Kalkerde wird filtrirt, ausgewaschen und durch Schwefelsäure zersetzt, welche man mit der dreibis vierfachen Gewichtsmenge Wassers verdünnt; man muss dazu doppelt so viel concentrirte Schweselsaure dem Gewichte nach anwenden, als die zur Sättigung des weinsauren Kali's angewandte Kreide beträgt, auf 100 Th. Weinstein also ungefähr 51.9 Th. Schwefelsäure. Die Auflösung der Weinsäure wird von der schwefelsauren Kalkerde durch Filtration. Auswaschen und Auspressen getrennt: sie wird alsdann eingedampft, und zwar zuerst über freiem Feuer in Bleigefässen; setzt sich dabei Gyps ab. so trennt man ihn durch Abgiessen. Man setzt das Abdampsen fort, bis die Flüssigkeit die Dicke eines dünnen Syrups erreicht hat und zwar zuletzt am besten in Porcellanschaalen, welche man in eine Auflösung von Chlorcalcium stellt. Die Krystallisation selbst geht am besten an einem warmen Orte von Statten, weil bei einer niedrigen Temperatur die Flüssigkeit zu dickslüssig wird, um gute Krystalle zu geben. Ist weinsaure Kalkerde in der Weinsäure aufgelöst, so wird dadurch die Krystallisation verhindert; ein geringer Ueberschufs von Schwefelsäure befördert sie dagegen. Die erhaltenen Krystalle reinigt man vollständig durch Umkrystallisiren. Ist die Auflösung braun, so kann man sie mit einer geringen Menge Kohle vollständig entfärben; enthält sie Schwefelsäure, so nimmt man diese mit etwas Bleioxyd, womit sie ein unlösliches Salz bildet, leicht hinweg.

Eigenschaften.

195. Die Krystalle der Weinsäure sind farblos, durchsichtig, gut bestimmbar, und verändern sich, der Luft ausgesetzt, nicht. Sie sind sehr leicht löslich in Wasser, 1 Th. kochendes Wasser löst 2 Th. Weinsäure

auf; auch in Alkohol ist sie löslich. Sie hat einen sehr stark sauren Geschmack.

Aus der Zusammensetzung der weinsauren Zusammense-Salze scheint hervorzugehen, dass die Weinsäure eine tsung derselzweibasige Säure ist, welches noch durch ihre Zersetzung, die ein Ueberschuss von kaustischem Kali bewirkt, wahrscheinlicher wird; erhitzt man sie nämlich ohngefähr mit der dreifachen Menge von Kalihydrat, so zerlegt sie sich in 2 Atome Oxalsaure und 1 Atom Essigsaure, und da die Untersuchung der entwässerten neutralen Salze gezeigt hat, dass darin auf 1 Atom Basis C4H4O6 enthalten sind, so ist die Weinsäure höchst wahrscheinlich als eine aus 2 Atomen Oxalsäure und 1 Atom Essigsäure, der Benzoëschwefelsäure analog zusammengesetzte Säure anzusehen; sie verbindet sich aus demselben Grunde mit 2 Atomen Basis. Ein Atom der Säure, wenn sie an Basen gebunden ist, würde demnach aus CoHOO10 bestehen. Aus den Krystallen kann man, ohne sie zu zersetzen, kein Wasser austreiben. Mit Basen zu einem neutralen Salze verbunden, giebt sie 12 p. C. Wasser ab; die krystallisirte Säure besteht also aus C. H. O. **→** 2¥.

197. Die Weinsäure gehört zu den stärksten Säuren, Weinsaure und steht nur wenig der Schweselsäure und Oxalsäure an Salze.

Verwandtschaft zu den Basen nach; schwache Säuren, wie die Borsäure, die arsenichte Säure und das Antimonoxyd, verhalten sich gegen sie wie Basen. bildet zwei Reihen von Salzen; in der einen Reihe bestehen die 2 Atome Basis aus derselben Substanz, der andern aus zwei verschiedenen: so enthält der Weinstein 1 Atom Wasser und 1 Atom Kali Basis,  $(\dot{K} + \dot{H}) \dot{T}$ , und diesem ähnlich zusammengesetzt ist das saure Ammoniaksalz, (NH°H+H)T, und das saure Natronsalz, (Na +H)T+2H. Das 1 Atom Wasser, welches darin als Basis enthalten ist, kann man durch eine erhöhte Temperatur, ohne die Säure zu zersetzen,

nicht austreiben. Die krystallisirten neutralen Salze: das Kalisalz,  $2K + \overline{T} + H$ , das Natronsalz,  $2Na + \overline{T} + 4H$ , das Ammoniaksalz, 2(NH3H)+T+H, und das Doppelsalz von Kali und Natron,  $(\dot{K} + \dot{N}a)\ddot{T} + 8\dot{H}$ , geben alles Wasser, ehe sie sich zersetzen, ab; das Doppelsalz dagegen des weinsauren Antimonoxyds mit dem weinsauren Kali, (K+Sb)T+H, verliert sein Krystallwasser bis 108° erhitzt. Erhitzt man dieses Salz, so wie das Doppelsalz, mit weinsaurem Natron, (Na+Sb)T+H. bis 220°, das mit weinsaurem Silberoxyd, (Åg+Sb)T, bis 150°, das mit weinsaurem Bleioxyd, welches man bei 100° bereitet hat, (Pb+Sb)T, bis 200°, das mit weinsaurer Baryterde bis 250°, so geben diese Salze noch 2 Atome Wasser mehr ab, die also aus der Säure selbst austreten. Setzt man zu den entwässerten Salzen wieder Wasser, z. B. zu dem Kalisalz, so erhält man wiederum die gewöhnliche Verbindung. In den erhitzten Salzen ist also offenbar eine andere Säure als Weinsäure enthalten, die sich aber beim Zusatz von Wasser wieder in Weinsäure umändert. Die Bildung dieser Säure ist durch den Ueberschuss an Basis bedingt: die schwache Basis, das Antimonoxyd, bewirkt nur die Umänderung in diese Säure, während eine starke Basis, wie Kali, ein Zerfallen der Weinsäure in Oxalsäure und Essigsäure hervorbringt. Das Austreten von 2 Atomen Wasser bei einer erhöhten Temperatur hat man noch bei keinem einfachen Salze der Weinsäure beobachtet. Die Ammoniakdoppelsalze, das mit Natron, (Na +NH3H)T+8H, und das mit Antimonoxyd, NH3H +Sb)T+H, geben, erhitzt, Ammoniak ab.

Die weinsauren Salze erhält man im Allgemeinen wie die citronensauren, die löslichen Doppelsalze, indem man die sauren krystallisirten Salze mit der anderen Basis absättigt, wozu beim Antimonoxyd und der arsenichten Säure ein langes Digeriren nöthig ist, viele unlösliche durch Fällung der Lösung eines Salzes durch

die eines Doppelsalzes, z. B. die Verbindungen des weinsauren Antimonoxyds mit weinsaurem Silberoxyd, Bleioxyd u. s. w. Das saure Kali- und Ammoniaksalz sind im Wasser schwer, die neutralen leicht löslich; die Salze der alkalischen Erden, so wie fast alle Salze der schweren Metalle sind sehr schwer löslich. Fällung heißer Auflösungen erhält man sie häufig krystallinisch. Das Kalksalz kommt zuweilen in gut bestimmbaren Krystallen, 2Ca + T+8H, auf dem rohen Weinstein vor, in kaltem Wasser ist es fast ganz unlöslich, sehr wenig in kochendem, aber in beträchtlicher Menge, wenn ein anderes weinsteinsaures Salz darin aufgelöst ist, so dass man es beim Erkalten einer solchen Auflösung in Krystallen erhalten kann. Das weinsaure Bleioxyd,  $2\dot{P}b+\bar{T}+4\dot{H}$ , das weinsaure Silberoxyd,  $2\dot{A}g+\bar{T}$ , das weinsaure Kupferoxyd, 2Cu + T+6H. erhält man krystallinisch.

Setzt man zum weinsauren Kupferoxyd, Eisenoxydul, Zinkoxyd, Nickeloxyd, Silberoxyd, Bleioxyd und mehreren anderen weinsauren Salzen Kali oder Natron hinzu, so entsteht keine Fällung, sondern das Metalloxyd bleibt in einer chemischen Verbindung in der Flüssigkeit zurück, indem bei einem geringeren Zuşatz der stärkern Basis sich ein basisches Salz bildet und wenn so viel davon zugesetzt ist, dass die Säure davon vollständig gesättigt ist, wahrscheinlich eine Verbindung des Metalloxyds mit dem Salze, in welchen es sich dem Krystallwasser ähnlich verhalten mag. So löst sich auch Eisenoxydhydrat in reichlicher Menge in einer Auflösung von weinsaurem Kali auf.

198. Tartralsäure. Erhitzt schmilzt die Weinsäure Tartralsäure, zwischen 130° bis 135°, jenseits dieser Temperatur giebt sie Wasser ab; fährt man damit so lange fort, bis sie } Atom, ohngefähr 3 p.C. verloren hat, so ist sie in eine neue Säure umgeändert, welche an der Luft zerfliesst, sich sehr leicht in Wasser auflöst, mit kohlensaurer Kalkerde oder koh-

C8 H8 O10 → 1掃車.

lensaurer Baryterde abgesättigt, sich mit diesen Basen zu in Wasser löslichen Salzen verbindet, während die weinsauren unlöslich sind. Mit Alkohol kann man sie aus der wässerigen Auflösung fällen. Ein Atom Weinsaure, die sich in diese Saure umgeändert hat, sattigt 1! Atome Baryterde oder Kalkerde. Nicht mit Wasser in Berührung, erhält sich diese Säure sehr lange Zeit; mit kaltem Wasser ändert sie sich nach einiger Zeit, mit heissem Wasser sehr schnell in Weinsaure um. Lässt man die wässerige Auflösung eines neutralen Salzes eine Zeitlang stehen, oder erhitzt man sie, so wird sie sauer, indem die Säure in Weinsäure sich umändert.

Tartrelsäure. C. H. O. + <u>İ</u>.

199. Tartrelsäure. Setzt man das Erhitzen der Weinsäure so lange fort, bis diese 1Atom oder 6p.C. Wasser verloren hat, so erhält man eine andere Säure, die gleichfalls an der Luft zersliesst, nicht krystallisirt und in Wasser und Alkohol löslich ist. Setzt man eine wässerige Auslösung derselben zu essigsaurem Kalk oder Baryt, so scheidet sich eine syrupsartige unlösliche Verbindung aus, durch welches Verhalten sie sich von der Tartralsäure unterscheidet. Sie verändert sich noch leichter. mit Wasser in Berührung, als die Tartralsäure, indem sie zuerst in diese und dann in Weinsäure übergeht. Ein Atom Weinsäure, wenn sie sich in diese Säure umändert, sättigt 1 Atom Basis.

Wasserfreie

200. Erhitzt man die Weinsäure, bis sie 12 p. C. Weinsaure. Wasser verloren hat und bewirkt dies rasch über freiem Feuer, wobei die Temperatur 180° nicht überschreiten darf, so bläht sie sich zuletzt auf und wird unschmelzhar. Sie ist nun in Wasser unlöslich und lässt sich von den vorhergehenden Säuren reinigen. Durch Drücken zwischen Papier und rasches Trocknen unter der Luftpumpe entfernt man alles Wasser. Sie ist unlöslich in Aether und Alkohol; mit Wasser einige Stunden in Berührung ändert sie sich schnell in die vorher erwähnten Säuren um, sehr schnell, wenn sie damit gekocht wird. Dieselbe Umänderung bewirken die Basen.

201 Versetzt man Weinsäure mit dem Drei- oder Vierfachen ihres Gewichts concentrirter Schwefelsäure und erbitzt sie damit, so ändert sie sich gleichfalls in Tartral- und Tartrelsäure um. Es ist nicht unwahrscheinlich, dass in der Tartral- und Tartrelsäure Weinsäure verbunden mit wasserfreier Weinsäure als indifferentem Körper auf ähnliche Weise wie in der Aetherweinsäure die Weinsäure mit weinsaurem Aether vorhanden ist. Ueber dies Verhalten, welches von großem Interesse ist, lässt sich jedoch bei der leichten Veränderlichkeit dieser Säure noch nichts Bestimmtes entscheiden.

202. Die Weinsäure wird in großer Menge in der Fär- Anwendung berei, beim Tapetendruck und zu anderen ähnlichen Zwe- der Weinsäure. cken verwandt, und dazu in Fabriken dargestellt, so dass sie allgemein im Handel verbreitet ist.

203. Traubensäure. Die Traubensäure ist we-U-CoHOO gen ihres Vorkommens und ihrer Anwendung nur von Vorkommen geringem Interesse. Sie wurde, wie es scheint, zufällig bei der Darstellung der Weinsäure aus einem Weinstein aus den Vogesen gewonnen; man hat sie jedoch nachher auch in Weinsteinsorten aus vielen anderen Gegenden gefunden. Sie ist ganz so wie die Weinsäure zusammengesetzt, und verbindet sich in denselben Verhältnissen, wie diese, mit den Basen, so dass man für jedes weinsaure Salz ein entsprechendes traubensaures besitzt; in manchen physikalischen und chemischen Eigenschaften weicht sie aber so davon ab, dass sie nicht Eigenschaften allein als eine eigenthümliche Säure anzusehen ist, sondern auch sehr leicht von der Weinsäure unterschieden und getrennt werden kann. Diese beiden Säuren bieten durch die große Anzahl von Verbindungen, welche sie eingehen, viele Gelegenheiten zur Untersuchung dieses interessanten Gegenstandes dar. Die Traubensäure ist nur in 5,7 kaltem Wasser löslich, und krystallisirt aus ihrer Auflösung leicht und in schönen farblosen Krystallen heraus; daher krystallisirt sie, wenn sie mit der Weinsäure vorkommt, bei der Darstellung derselben aus

der Auflösung zuerst heraus. Erwärmt, verliert sie 10,653 p. C. und fatescirt; stärker erwärmt, giebt sie kein Wasser mehr ab, ohne zersetzt zu werden; verbindet man sie aber mit Bleioxyd, so treibt dieses noch eben so vid Wasser aus, als beim Fatesciren fortging. Die Krystalle der Traubensäure enthalten also doppelt so viel Wasser, als die der Weinsäure, von denen sie auch durch die Form verschieden sind. Die Salze, welche die Trubensäure mit den Alkalien bildet, sind den weinsauren an Löslichkeit ähnlich. Am leichtesten unterscheidet man beide Säuren durch ihr Verhalten gegen die Kalkerde. Setzt man Weinsäure zu einer Auflösung von Kalkerde in Wasser, so erhält man erst nach einiger Zeit einen krystallinischen Niederschlag; Traubensäure bringt jedoch darin sogleich einen weißen, nicht krystallinischen Niederschlag hervor. Löst man traubensauren oder weinsauren Kalk in diluirter Salzsäure auf, und setzt bis zor Sättigung der Auflösung Ammoniak hinzu, so fällt der traubensaure Kalk sogleich oder wenige Augenblicke nach her als ein weißes, undurchsichtiges, halbkrystallinische Pulver nieder: der weinsaure Kalk setzt sich aber ers nach einiger Zeit in durchsichtigen, bestimmbaren Krystallen an die Wände der Gefässe an.

Traubensaure Salze.

204. Dieselben Gründe, welche es wahrscheinlich machen, dass die Weinsäure eine zweibasige Säure sei, sind auch bei der Traubensäure ganz auf dieselbe Weise vorhanden. Sie bildet Salze und Doppelsalze von ganz ähnlicher Zusammensetzung wie die Weinsäure und die man auf ähnliche Weise erhält wie die weinsauren. Das saure Kalisalz, (K+H)Ū, ist noch schwerlöslicher als das weinsaure; das neutrale, 2K+Ū+4H, ist sehr leicht löslich und leicht in bestimmbaren Krystallen zu erhalten, sein Krystallwasser verliert es bei 100°; das saure Ammoniaksalz, (NH3H+H)+Ū, ist in 100 Th. Wasser löslich, das neutrale, (NH3H+H)+Ū ist leicht löslich und

in schönen Krystallen zu erhalten. Das saure Natronsalz; (Na+由)+Ū+2出, ist in 11,3 Wasser, das neutrale, 2Na+U, sehr leicht löslich. Das Doppelsalz von Natron und Ammoniak, (NH3H+Na) U+8H, und von Natron und Kali erhält man, letzteres jedoch nur aus einer Auflösung, worin das traubensaure Kali im Ueberschuss vorhanden ist, in großen und gut bestimmbaren Krystallen; beide sind leicht löslich in Wasser. Traubensaure Baryterde, 2Ba+U+5H, Kalkerde, 2Ca+U +8H, Strontianerde, 2Sr+U+8H, sind sehr wenig in Wasser löslich und krystallinisch; traubensaure Magnesia, 2Mg+U+10H, ist in 120 Th. Wasser löslich und in Krystallen zu erhalten, die an der Luft verwittern: bei 200° werden diese Salze noch nicht zersetzt und vor dieser Temperatur geben sie ihr Krystallwasser ab. Traubensaures Manganoxydul, 2Mn+Ū+2H, Nickeloxyd, 2Ni+Ū +10H, Kupferoxyd, 2Cu+U+4H, Bleioxyd, 2Pb+U, und Zinkoxyd erhält man krystallinisch, in Wasser sind sie sehr wenig löslich.

205. Erhitzt man die Traubensäure, so bietet sie ganz Destillationsdieselben Erscheinungen dar wie die Weinsäure; nur ist Produkte der
Wein- und
die Temperatur, wobei sie ähnliche Veränderungen wie Traubensäure.
diese erleidet, höher; man muß sie, ehe sie schmilzt,
bis jenseits 200° erhitzen. Sie verliert ½ Atom, 1 Atom
und zuletzt 2 Atome Wasser und bildet Säuren mit ganz
ähnlichen Eigenschaften wie die erhitzte Weinsäure, die
mit Wasser in Berührung sich sämmtlich in Traubensäure umändern.

206. Brenzweinsäure. Man erhält sie am bequemsten, wenn man Weinsäure zwischen 200-300° destillirt. Die übergegangene Flüssigkeit wird noch einmal destillirt; ist sie dickflüssig wie Syrup geworden, so wechselt man die Retorte. Die Flüssigkeit, welche nachher übergeht, enthält die Brenzweinsäure; durch Abküh-

Brenzweinsäure, C<sup>6</sup>H<sup>6</sup>O<sup>3</sup>.

Darstellung derselben. len, oder unter der Glocke der Luftpumpe, erhält man sie aus der übergegangenen Flüssigkeit krystallisirt. Die Krystalle trocknet man vermittelst Löschpapier. löst sie in Wasser, entfärbt die Lösung mit Kohle, und erhält alsdann durch Abdampsen reine Krystalle. Diese sind in Wasser und Alkohol leicht löslich, schmelzen bei 100, und destilliren bei 188°, werden dabei aber zum Theil zersetzt. Kalk- und Barytwasser bringen in der Auflösung derselben keine Fällung hervor; mit Kali verbindet sich die Säure nur zu einem neutralen deliquescirenden Salze und zu keinem sauren. Das brenzweinsaure Rleioxyd besteht aus Pb+C'H'O'.

Darstellung bensäure, C.H.O.

Brenztraubensäure. Wenn man Wein-207. der Brenstrau- säure bei einer Temperatur, die 220° nicht übersteigt, rasch destillirt, und dann das Uebergegangene noch einmal destillirt, so erhält man ein Gemenge von Essigsäure und Brenztraubensäure. Setzt man zu diesen Säuren so lange kohlensaures Bleioxyd, als noch Entwickelung von Kohlensäure statt findet, so sondert sich das brenztraubensaure Bleioxyd in Körnern aus, und das essigsaure Bleioxyd bleibt in der Auflösung. Das filtrirte und mit kaltem Wasser ausgewaschene Bleisalz wird mit Wasser angerührt und durch Schwefelwasserstoff zerlegt; die Säure, unter der Luftpumpe abgedampft, krystallisirt nicht, sie bildet einen dicken Syrup. Die an Silberoxyd gebundene Säure besteht aus C6 H6O5.

Brenstraubensaure Salse.

208. Die Brenztraubensäure bildet eine große Anzahl von Salzen; das Kalisalz ist zerfliesslich; das Natronsalz kann man gut krystallisirt erhalten und desswegen zur Darstellung der reinen Säure benutzen; das Barytund Kalksalz sind in Wasser leicht löslich; das Silbersalz, welches wenig löslich in Wasser ist, erhält man in krystallinischen Schuppen, wenn man das Natronsalz mi salpetersaurem Silberoxyd fällt. Kocht man eine verdünnte Auflösung dieser Salze, und dampft sie alsdam ab, so erhält man sie nicht mehr krystallisirt, sonden

als eine gummiartige Masse, so dass sie also dadurch in eine isomere Verbindung umgeändert worden sind.

Wie sich zu diesen Säuren eine andere verhält, welche sich bei der Destillation des Weinsteins bildet, verdient noch eine nähere Untersuchung. Man erhält sie, wenn man das Destillat filtrirt, durch Wärme bis zur Krystallisation und nachher an der Luft verdampft, in krystallinischen Körnern, die man durch Umkrystallisiren reinigt; sie ist in Wasser, Alkohol und Aether löslich, schmilzt bei ungefähr 110° und verflüchtigt sich, vorsichtig und stärker erhitzt, unverändert. Das saure Kaliund Ammoniaksalz erhält man in bestimmbaren Krystallen, so wie das Natronsalz, das Kalksalz bildet ein krystallinisches Pulver. Versetzt man das saure Kalisalz mit salpetersaurem Blei, so scheiden sich nach einiger Zeit nadelförmige Krystalle des Bleisalzes aus, die in Wasser etwas löslich sind.

Schon früher ist erwähnt worden, welchen Aufschluss die Weinsäure und Traubensäure über die Anordnung der einzelnen Theile der isomeren Verbindungen zu geben versprechen. Die Analyse hat gezeigt, dass Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff nach denselben Verhältnissen darin enthalten und ihre wasserfreien Salze auf dieselbe Weise zusammengesetzt sind. Das weinsaure Natron-Ammoniak und Kali-Natron haben dieselbe Krystallform wie das traubensaure Ammoniak-Natron, die Bestandtheile sind also auf dieselbe Weise geordnet, das specif. Gewicht des weinsauren Ammoniak-Natron beträgt 1,58, das des traubensauren genau eben so viel, die Entfernung der einzelnen Theile ist also genau dieselbe. Nur gegen das polarisirte Licht verhalten sich beide Säuren und alle ihre Verbindungen verschieden. Weinsäure dreht die Polarisationsebene und um so stärker je größer das Atomgewicht der mit ihr verbundenen Basis ist, während die Traubensäure und ihre Verbindungen ohne Wirkung darauf sind.

T. 2.

Pseudoessigsaure?

209. In einer verdünnten Lösung von Weinsäure oder weinsauren Salzen bilden sich nach einiger Zeit Pilze und die Weinsäure wird zersetzt, indem sich Essigsäure bildet, besonders findet dieses mit dem gereinigten oder rohen Weinstein statt. Neutralisirt man dagegen den rohen Weinstein mit Aetzkalk und zersetzt das neutrale weinsaure Kali durch Kochen mit Gyps und überlässt den feuchten ausgewaschenen weinsauren Kalk. der viel Hefe enthält, in heißen Sommertagen der Gährung, so bildet sich eine neue Säure, die man durch Schwefelsäure, wobei sich zugleich viel Kohlensäure entwickelt, ausscheiden, und durch Destillation abscheiden kann. Sie bildet mit den meisten Basen Salze, welche den essigsauren sehr ähnlich sind. Aus dem entwässerten Bleisalz erhält man sie durch Destillation mit Schwefelsäure als eine farblose Flüssigkeit, die wie Essig riecht, mit Wasser verdünnt aber mehr nach sauer gewordener Stärke. Diese Säure, so wie der Zersetzungsprocess der Weinsäure verdient noch näher untersucht zu werden.

12. Milchsäure. 13. Zuckersäure. 14. Schleimsäure. 15. Brenzschleimsäure. 16. Humus-17. Ulminsäure. säure.

Diese Säuren sind, da sie sich zunächst an die Gruppe des Zuckers und der Holzfaser anschließen, bei diesen Substanzen abgehandelt.

> 18. Mekonsäure. 19. Komensäure. 20. Brenzmekonsäure.

Me = C14 H2 011

Mekonsäure.

210. Mekonsäure. Bei der Darstellung des Morphins Darstellung. scheidet sich mekonsaurer Kalk, gemengt mit schwefelsaurem, als unlösliches Pulver aus, wenn man den gehörig concentrirten wässerigen Opiumauszug, worin das Morphin mit Mekonsäure und Schwefelsäure verbunden enthalten ist, mit

Chlorcalcium versetzt. Man wäscht es zuerst mit Wasser und dann mit Alkohol, vertheilt es darauf in 20 Th. kochendem Wasser, versetzt es mit 3 Th. gewöhnlicher Salzsäure, schüttelt es gut damit um und filtrirt; beim Erkalten sondert sich saurer mekonsaurer Kalk aus. Man vertheilt diesen in eben so viel kochendem Wasser wie vorher und fügt dieselbe Menge Säure hinzu; aus der erkalteten Auflösung krystallisirt alle Mekonsäure heraus. Diese löst man in & der früheren Wassermenge auf, versetzt sie mit ? Th. Salzsäure und erhält aus der Auflösung die Mekonsäure rein, aber noch gefärbt. Durch Eigenschaften. Neutralisiren mit Kali, Umkrystallisiren des Kalisalzes und Zerlegen desselben mit Salzsäure erhält man sie farblos. Sie bildet weisse, glimmerartige Schuppen, ist in 4 Th. kochenden Wassers, in kaltem dagegen sehr wenig löslich.

Aus den bisherigen Untersuchungen folgt, dass Mekonsaure sie eine dreibasige Säure sei. Das Kali-, Natron-, Ammoniak - und Barytsalz, in denen 3 Atome Basis enthalten sind, lösen sich leicht; das Silbersalz, welches man erhält, wenn man mekonsaures Ammoniak mit salpetersaurem Silberoxyd fällt, ist ein breiartiger gelber Niederschlag und besteht aus 3Åg + C14 H2 O11. Salze, in welchen 1 At. Wasser und 2 At. einer andern Basis enthalten, und die schwerlöslich in Wasser sind, hat man am meisten studirt. Das Kalisalz erhält man in farblosen Nadeln, wenn man die aus dem Kalksalz erhaltene unreine Mekonsäure in kaltem Wasser vertheilt und mit einer Kaliauflösung versetzt, bis eine gelblich grüne Farbe sich zeigt, das erhaltene Salz in kochendem Wasser löst und die durch Erkalten ausgeschiedene Masse presst und durch Umkrystallisiren reinigt. Das Kalksalz scheidet sich als weißer Niederschlag aus, wenn man eine heiße concentrirte Auflösung des Kalisalzes mit Chlorcalcium versetzt. Das Barvt- und Bleioxydsalz, das Kupferoxydund Zinkoxydsalz erhält man durch Fällung der Salze dieser Basen mit dem Kalisalze. Versetzt man die Auf-

Salze.

lösung des Kalisalzes mit etwas Salzsäure und löst das Kalksalz in heißem Wasser, wozu man etwas Salzsäure hinzusetzt, auf., so sondern sich krystallinisch das Kaliund Kalksalz, welche 2 At. Wasser und 1 At. Basis enthalten, aus. Ammoniak und Natron verhalten sich ähnlich wie Kali gegen die Mekonsäure. Das mekonsaure Eisenoxydul ist leicht löslich im Wasser und farblos, das Eisenoxydsalz ist leicht löslich und zeichnet sich durch eine intensiv rothe Farbe aus, welche am schonsten erscheint, wenn in der Flüssigkeit etwas überschüssige Salpetersäure oder Essigsäure enthalten ist; sie verschwindet, wenn die Mckonsäure in der Auflösung zerlegt wird, z. B. durch Chlor, oder das Eisenoxyd durch desoxydirende Mittel, z. B. durch schweslichte Säure, in Eisenoxydul umgeändert wird, erscheint dann aber wieder, wenn man von Neuem eine Eisenoxydverbindung zur Auflösung hinzusetzt; durch Goldchlorid, welches die rothe Farbe des Eisenschwefelcyanids zerstört, wird sie nicht verändert. Das Morphinsalz, welches im Opium enthalten, ist sehr leicht löslich in Wasser und kann durch das Verhalten gegen Eisenoxydsalze erkannt werden. Die mekonsauren Salze der Alkalien und alkalischen Erden, welche 1 und 2 Atome an Basis enthalten. reagiren sauer und sind sehr schwer löslich in Wasser.

Zusammensetzung Die krystallisirte Mekonsäure verliert bei 100° — 120° 21 p. C. Wasser, die entwässerte Säure besteht aus 3H + C¹⁴H²O¹¹, die krystallisirte demnach aus 3H + C¹⁴H²O¹¹ + 6H.

Ko = C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>
O'.
Komensäure.

211. Komensäure. Kocht man die Auflösung der krystallisirten Mekonsäure mit Salzsäure, so entweicht Kohlensäure unter Aufbrausen, und man erhält beim Erkalten der Auflösung eine andere Säure, die Komensäure, in sehr wenig gefärbten, harten Krystallen, welche in 16 Th. Wassers löslich sind und, bis 100° erhitzt, kein Wasser abgeben. Wahrscheinlich ist sie eine zweibasige Säure. Sie fällt Silber- und Bleioxydsalze: das so erhaltene komensaure Silberoxyd ist krystalli-

nisch, es besteht aus Ag+H+C12H4O8. Sättigt man die Säure vollständig mit Ammoniak und fällt dann damit ein Silbersalz, so erhält man einen gelben voluminösen Niederschlag, welcher aus 2Åg+C12H4O8 besteht. Die krystallisirte Säure besteht aus 2H+C12H4O8. Sie hat sich demnach aus der Mekonsäure gebildet, indem C<sup>2</sup>O<sup>4</sup> als Kohlensäure sich ausschieden und 1 At. Wasser als H2O in die Constitution der Säure eingegangen  $3\dot{H} + C^{14}H^{2}O^{11} = 2\dot{H} + C^{12}H^{4}O^{8}$  und  $C^{2}O^{4}$ . Kocht man eine wässerige Auflösung der Mekonsäure, so entwickelt sich Kohlensäure, die Flüssigkeit färbt sich dunkelbraun und Komensäure bildet sich gleichfalls. Die Salzsäure wirkt bei der Zerlegung der Mekonsäure nur als Contactsubstanz, die die Zerlegung so vollkommen bewirkt, dass das braune Nebenproduct sich nicht dabei bildete. Erhitzt man die Krystalle der Mekonsäure, so geht bei 200° reine Kohlensäure fort, wenn die Entwickelung derselben aufgehört hat, so besteht der Rückstand aus Komensäure, welche grau und krystallinisch aussieht. Löst man mekonsaures Kali in einer sehr concentrirten Kalilösung auf und erhitzt sie, so erhält man oxalsaures, kohlensaures Kali und eine rothbraune Substanz.

Die Brenzmekonsäure. Unterwirft man Brenzmekondie Komensäure oder den Rückstand der erhitzten Mekonsäure der Destillation, so entwickelt sich Kohlensäure, ein krystallinisches Sublimat bildet sich und außerdem geht eine saure wässerige und gefärbte ölartige Flüssigkeit über. Die Krystalle lösen sich größtentheils leicht im Wasser auf; die schwerlöslichen, die zurückbleiben, scheinen eine besondere Säure zu sein. Durch wiederholte Sublimation erhält man die Säure rein und in bestimmbaren Krystallen. Sie schmilzt bei 120° - 125° und lässt sich unverändert sublimiren. Die Bleisalze werden dadurch gefällt, der weisse Niederschlag besteht aus Pb+C10 H6 Ob. Die krystallisirte Säure besteht aus

săure, CIO HOOS + Ĥ.

H+C¹ºH°O°. Sie ist demnach aus der Komensäure entstanden, indem aus dieser, wie bei der Zersetzung der Mekonsäure, 2 Atome Kohlensäure sich ausschieden und 1 Atom des basischen Wassers in die Constitution der Säure einging: 2H+C¹³H°O°=H+C¹°H°O° und C²O°.

Diese aus der Mekonsäure entstandenen Säuren vereinigen sich mit dem Eisenoxyd zu rothen Verbindungen. Erwärmt man sie mit Salpetersäure, so werden sie zersetzt und man erhält Oxalsäure.

## 21. Chinasaure. 22. Brenzchinasaure.

Chinacinre.

213. Die Chinasäure ist durch ihr Vorkommen in der Chinarinde und dem innern Theil der Rinde der Tanne interessant, und verdient eine nähere Berücksichtigung, da sie wahrscheinlich in dem innern Theil der Rinde vieler Bäume vorkommt. In der Chinarinde ist die Chinasäure mit Kalkerde und mit zwei vegetabilischen Basen, mit Cinchonin und Chinin, verbunden; bei der Darstellung des Chinins gewinnt man den chinasauren Kalk als Nebenprodukt. Hat man nämlich die Chinarinde mit Wasser, wozu man etwas Salzsäure gesetzt hat, ausgezogen und das Chinin mit Kalkerde gefällt. so bleibt in der Auflösung chinasaurer Kalk zurück. Diese verdampft man bis zur Syrupsdicke und in der Kälte scheidet sich nach einigen Tagen die chinasaure Kalkerde als eine krystallinische Masse aus, die man mit Alkohol worin chinasaurer Kalk unlöslich ist, auszieht und den Rückstand darauf durch Auspressen, Umkrystallisiren und vermittelst Kohle reinigt.

Darstellung,

Den chinasauren Kalk zersetzt man mit verdünnter Schwefelsäure, auf 6 Th. des Salzes nimmt man ungefähr 1 Th. concentrirte Schwefelsäure. Durch Zusatz von Alkohol scheidet man den schwefelsauren Kalk vollständig ab und die Flüssigkeit dampft man gelinde ein; die Chinasäure scheidet sich sehr häufig in gut bestimmbaren

Krystallen aus. Sie ist in  $2\frac{1}{2}$  Th. kalten Wassers lös-Eigenschaften. lich, schmeckt stark sauer.

Die Chinasäure verbindet sich mit den Basen zu Salze dersel-Das entwässerte Kalkneutralen und basischen Salzen. erdesalz besteht aus Ca+C14 H22 O11: nach demselben Verhältnis ist das Silbersalz, Ag+C14H22O11, zusammengesetzt und die krystallisirte Säure besteht aus H+C14H22O11; das bis 155° erhitzte krystallinische basische Kupfersalz dagegen aus 2Cu + C14 H20 O10. Hieraus scheint zu folgen, dass 1 Atom Chinasäure mehrere Atome Basis sättige. Das krystallisirte Kalksalz, Ca+C14C22O11+10点, ist in 9 Th. kalten Wassers löslich, die übrigen Salze erhält man durch Sättigen der Säure mit der kaustischen oder kohlensauren Basis. Das Kali- und Ammoniaksalz krystallisiren nicht, das Barytund Strontiansalz erhält man leicht in Krystallen, das Bleisalz schwierig und nur aus einer concentrirten Auflösung. Das neutrale Kupfersalz ist krystallinisch, löst sich in 3 Th. kalten Wassers, aus der neutralen Lösung scheidet sich leicht ein basisches krystallinisches Salz aus, welches nur in 1200 Th. kalten Wassers löslich ist. Das Silbersalz erhält man durch Verdampfen der wässerigen Auflösung in warzenförmigen Krystallgruppen und wasserfrei. Die Salze der Alkalien und alkalischen Erdarten reagiren neutral.

214. Destillirt man die krystallisirte Chinasäure mit 4 Th. Braunstein und 1 Th. Schwefelsäure, die man mit der Hälfte Wasser verdünnt hat, so entwickeln sich dicke Dämpfe, die sich zu glänzenden goldgelben Nadeln verdichten. Durch Pressen zwischen Papier und wiederholte Sublimation erhält man sie rein. Diese Verbindung ist schwerer als Wasser, schmilzt beim Kochpunkt desselben, läst sich unverändert verslüchtigen, ist in kaltem Wasser sehr schwer, in Alkohol und Aether leichter löslich. Mit Chlor giebt sie eine slüchtige in Wasser kaum lösliche Verbindung, die, mit Ammoniakgas in Berührung gebracht, grüne Krystalle bildet. Mit Alkalien

Chinoyl, C'H'O. in Berührung zersetzt sich das Chinoyl, mit Säuren geht es keine Verbindung ein; es besteht aus C3H2O.

Brenzchinasäure.

215. Brenzchinasäure. Der Destillation unterworfen, zersetzt sich die Chinasäure, und ein brenzliches Oel und eine Säure gehen über, von denen letztere theils im Hals der Retorte sich krystallisirt ansetzt, theils in Wasser aufgelöst in die Vorlage übergeht. Die Krystalle löst man in dieser Flüssigkeit auf, durch Filtration trenut man sie vom Oel, und aus der Auflösung erhält man durch Verdampfen die Säure in Krystallen. Diese Säure zeichnet sich insbesondere dadurch aus. dass sie mit dem schwefelsauren Eisenoxydul einen intensiv grünen Niederschlag giebt.

### Die Gerbsäuren.

23. Gallusgerbsäure. 24. Gallussäure. 25. Brenzgallussäure. 26. Melangallussäure. 27. Ellagsäure. 28. Chinagerbsäure. 29. Catechugerbsäure. 30. Catechusäure.

Allgemeine

216. Man kann mit Bestimmtheit mehrere von ein-Eigenschaften ander verschiedene Gerbsäuren (Gerbstoffe) untersche-Gerbsäuren. den; ihre gemeinschaftlichen Eigenschaften sind folgende: mit Leim und Eiweiss, so wie mit der thierischen Faser und den leimgebenden Geweben, wohin die Haut gehört, verbinden sie sich, die Haut wird dadurch gegerbt: diese Verbindungen sind in Wasser unlöslich. Die Gerbsäuren schmecken nicht sauer, sondern zusammenziehend, und man bemerkt, wenn man sie z. B. auf ein durchschnittenes Blutgefäs bringt, eine Verengerung desselben: sie sind in Wasser leicht löslich. Sie werden in den Pflanzen unter Vermittelung der organischen Kraft gebildet: sowohl beim Zutritt der Luft erleiden sie durch den Sauerstoff derselben, als auch nach der Zerstörum der Zellen mit Wasser in Berührung ohne Zutritt der Luft eine Zersetzung, und Substanzen werden gebildet, welche nach Verschiedenheit der Gerbsäure verschie-Diese Substanzen sind die besten Anhalts den sind.

punkte, um die Gerbsäuren von einander zu unterscheiden; so giebt die Gallusgerbsäure Gallussäure, die Chinagerbsäure Chinaroth.

Fast alle Gerbsäuren verbinden sich mit Schweselsäure, Salzsäure und einigen andern Säuren; diese Verbindungen sind in Alkohol und reinem Wasser leicht löslich, dagegen bei gewöhnlicher Temperatur unlöslich, wenn in der Flüssigkeit ein Ueberschuss der Säure vorhanden ist: sie werden daher reichlich durch überschüssige Schwefelsäure gefällt; Essigsäure, Weinsäure und mehrere andere Säuren fällen dagegen ihre Auflösung nicht.

Eisenoxydsalze werden durch sie blau, grün und grau gefärbt oder gefällt. Gallusgerbsäure, mit Essigsäure vermischt, und zu schwefelsaurem Eisenoxyd hinzugesetzt, giebt eine grüngefärbte Verbindung; sättigt man die Essigsäure mit einer Basis, so erhält man eine blaue; die Farbe dieser Verbindungen kann demnach nicht über die Natur der Säure entscheiden.

Die Gerbsäuren gehören zu den verbreitetsten Sub- vorkommen stanzen des Pflanzenreichs; sie finden sich bei einigen Pflanzen in allen Theilen wie bei der Eiche, Rosskastanie u. s. w. Sie kommen in der Rinde und den Blättern der meisten Bäume vor, in der Fruchthülle verschiedener Hülsenfrüchte und Beeren, in unreifen Früchten und werden durch den zusammenziehenden Geschmack erkannt. Gewöhnlich enthält eine und dieselbe Pslanze nur eine Gerbsäure. Viele derselben sind nicht an und für sich, sondern nur wegen der Substanzen, in denen sie vorkommen, von Interesse, z. B. die Thee- und Kaffeegerbsäure, und müssen dann bei diesen abgehandelt werden.

217. Gallusgerbsäure. Unter den Gerbsäuren Gallusgerbist die Gallusgerbsäure die merkwürdigste und wichtigste;\_ sie wird am leichtesten aus den Galläpfeln, welche da- Qt=C18H16 von 35 bis 40 p. C. enthalten, dargestellt. In der Ger- Vorkommen. berei und Färberei wird außer Galläpfeln und Eichenrinde ein Pulver, welches aus den zerkleinerten Blättern und jungen Zweigen von Rhus coriaria besteht, und un-

derselben.

ter dem Namen Sumach bekannt ist, häufig angewandt; es enthält an 16 p. C. Gerbsäure, und außerdem noch viele andere gerbsäurehaltende Substanzen. Die Gerbsäure aus den Galläpfeln ist genau untersucht; die Gerbsäure aus den übrigen Pflanzen verdient aber noch ein gründlicheres Studium.

Darstellung der Gallusgerbsäure. 218. Die Darstellung der reinen Gallusgerbsäure aus den Galläpfeln beruht darauf, dass, wenn man reine Gallusgerbsäure mit gewöhnlichem wasserhaltigen Aether übergiest, die Gallusgerbsäure sich im Wasser desselben auflöst, in welcher Auslösung zugleich etwas Aether zurückbleibt; diese wässerige Auslösung trennt sich als eine dickslüssige Schicht von dem Aether. Wenn man daher sehr fein gestosene Galläpfel, in deren Zellen die Auslösung



der Gerbsäure, womit sie vorher gefüllt waren, eingetrocknet ist, mit wasserhaltigem Aether übergießt, so findet derselbe Proceß statt. Um nun diese Flüssigkeit aus dem Pulver zu gewinnen, unterwirst man es der Filtration. Sehr zweckmäßig nimmt man diese Operation in einem Scheidetrichter, oder einem ähnlichen Gefäß A vor; in das untere Ende d steckt man etwas Baumwolle, füllt das Gefäß bis etwas über die Hälste mit dem Pulver, gießt dann Aether darüber, und verschließt es lose mit einem Kork. Das Gefäß A steht in einer Flasche B, in welche die Flüssig-

keit hineintröpfelt. Am bequemsten wendet man einen Cylinder an, in welchen man unten ein Loch bohrt; in dieses Loch steckt man einen Kork a mit einem Rohr. Auf den Boden des Cylinders drückt man einen mit Kork lumfütterten Holzring a, welcher inwendig ein großes rundes Loch hat und mit Leinwand überspannt wird. In den Cylinder schüttet man das Pulver, verschließt das Rohr unten mit einem Kork, gießt das Ge-



fäss voll mit Aether, bedeckt es mit einer Glasscheibe und lässt es so lange stehen, bis die Auslösung



der Gerbsäure statt gefunden hat, dann nimmt man den Kork aus dem Rohre unten weg; die Flüssigkeit tröpfelt alsdann allmählig in das Gefäs b, indem der oberhalb der Flüssigkeit stehende Aether die untere Auslösung verdrängt. Die Flüssigkeit, welche man so erhält, besteht aus zwei Schichten, wovon die untere eine sehr concentrirte Auslösung von reiner Gallusgerbsäure und Aether in Wasser ist; man spült sie einige Male mit Aether ab, und läst

sie an einem warmen Orte, oder unter der Glocke der Luftpumpe eindampfen. Unter der Glocke der Luftpumpe bläht sich diese Auflösung stark auf, indem insbesondere Aetherdämpfe entweichen.

219. Die Gallusgerbsäure, auf diese Weise bereitet, Eigenschaften. ist eine weiße Masse, welche man nicht krystallisirt erhalten kann; sie ist geruchlos, sehr leicht löslich in Wasser, viel weniger in Alkohol und Aether. Eine concentrirte Auflösung derselben wird durch Schwefelsäure, Salpetersäure, Phosphor- und Arseniksäure gefällt, jedoch nicht von Essigsäure, Weinsteinsäure und mehreren anderen Säuren. Die Verbindung der Gallusgerbsäure mit Schwefelsäure ist in Wasser löslich, aber in einer Schwefelsäure von einer gewissen Concentration unlöslich. Sie röthet Lackmuspapier, treibt die Kohlensäure aus den kohlensauren Alkalien aus, und fällt die Auflösung der meisten Metallsalze, indem sich ein gallusgerbsaures Salz und eine Verbindung der Säure des Salzes mit Gallusgerbsäure bilden; Eisenoxydulsalze trübt sie nicht, Eisenoxydsalze fällt sie dunkelblau. Legt man ein durch Kalk enthaartes Stückchen Haut in eine Auflösung von Gallusgerbsäure hinein, und lässt es eine Zeit lang damit stehen, so entzieht es der Auflösung die Gerbsäure vollständig; war Gallussäure gegenwärtig, so bleibt diese zurück. Mit Salpetersäure erhitzt, wird die Gallusgerbsäure zersetzt, und es bildet sich Oxalsäure.

Zusammensetzung. 220. Die Gallusgerbsäure selbst, oder an Bleioxyd und Antimonoxyd gebunden, besteht, wenn sie bis 120° erhitzt worden ist, aus C¹® H¹® O¹². In diesen Salzen, welche erhalten werden, wenn man das Metallsalz zur Gallusgerbsäurelösung gießt, verhält sich der Sauerstoff der Basis zu dem der Säure wie 1:12. Setzt man zu einer kochend heißen Auflösung Gerbsäure hinzu und fährt mit dem Kochen eine Zeit lang fort, so besteht der gelbliche puverige Niederschlag, welcher sich ausscheidet, aus 3Ph+C¹® H¹⁰ O⁰. Wie die Ausscheidung von 3 Atomen Wasser aus der Säure zu erklären sind und ob die Gerbsäure keine Veränderung erlitten hat, müssen weitere Versuche entscheiden.

Das neutrale gallusgerbsaure Ammoniak, so wie das Kalisalz, sind schwer löslich, das Natronsalz leichter.

Bereitung der gewöhnlichen Dinte.

221. Bei den leimgebenden Geweben werde ich af das Gerben, und beim Färben auf das gallusgerbsaure Eiseroxyd zurückkommen. In einer guten Dinte ist gallusgerbsæres Eisenoxyd, Gummi und schwefelsaure Gallusgerbsäute enthalten. Man bereitet sie, indem man auf 1 h. Gallapid bester Sorte 1 Th. Eisenvitriol (schwefelsaures Eisenoxydu), 2 Th. Gummi und 20 Th. Wasser nimmt. Die gestolsenen Galläpfel kocht man 3 Stunden mit 15 Th. Wasser; was an Wasser verdampft, setzt man wieder hinzu. Die Auflösung lässt man stehen, bis sich das Unaufgelöste 11 Boden gesetzt hat, dann gießt man das Klare ab, und den Bodensatz schüttet man auf ein Filtrum. Zu diese Flüssigkeit setzt man das Gummi hinzu, welches man in lauwarmem Wasser aufgelöst hat, und rührt sie um; dans löst man den Eisenvitriol auf, und setzt ihn gleichsalt Die Flüssigkeit setzt man der Luft in offene Gefässen aus, z. B. in Tonnen, aus welchen man der einen Boden weggenommen hat, und rührt sie häufig un damit der Sauerstoff der Luft das Eisenoxydul zu Eisenoxyd oxydiren kann. Die Farbe der Flüssigkeit ist zuerst braun: nach und nach wird die blauschwarze Farbe vorherrschend und intensiver. Von Zeit zu Zeit untersucht man die Flüssigkeit; hat man die gewünschte Nuance erhalten, so lässt man sie ruhig stehen, und füllt sie alsdann auf Flaschen, welche man sorgfältig verkorkt, damit die Luft keinen Zutritt hat. Es ist besser, mit einer blassen Dinte zu schreiben, welche nachher auf dem Papier schwarz wird, da sie leicht aus der Feder fliesst.

222. Gallussäure. Um Gallussäure zu erhalten, Gallussäure. zieht man die zerstossenen Galläpfel so viel als möglich Darstellung. mit Wasser aus; die Flüssigkeit filtrirt man, und presst zuletzt die Galläpfel aus. Der Luft ausgesetzt, bildet sich auf der Oberfläche der Flüssigkeit eine Haut von Schimmel, welche man von Zeit zu Zeit wegnimmt. Auf dem Boden setzt sich die Gallussäure als graues Pulver, manchmal schon krystallinisch, ab. Dieses Pulver befreit man durch Auspressen von der anhängenden Flüssigkeit, löst es in warmem Wasser auf, und digerirt es mit vegetabilischer Kohle; filtrirt giebt die Flüssigkeit farblose Krystalle von Gallussäure. Diese Methode erfordert zwar einige Monate, sie ist aber so leicht ausführbar und so sicher, und die Ausbeute so reichlich, dass sie vor den vielen anderen angegebenen Methoden den Vorzug verdient. Aus einer Lösung in Alkohol oder Aether erhält man die Gallussäure daraus in größeren Krystallen, als aus der wässerigen Auflösung,

Die Gallussäure löst sich in ungefähr 3 Theilen Eigenschaften. kochenden, und in ungefähr 100 Th. kalten Wassers auf. Die Auflösung der Gallussäure in Wasser wird beim Zutritt der Luft zersetzt, sie schimmelt, und eine braune Masse sondert sich aus. Chlorgold reducirt sie sogleich, Silbersalze nach einiger Zeit. Durch Salpetersäure wird sie zersetzt, indem Oxalsäure gebildet wird. In Eisenoxydauflösungen bildet sie einen intensiv blauen Niederschlag, welcher löslicher als die gallusgerbsaure Verbindung ist. Kocht man die Auslösung des Eisensalzes, so entfärbt sie sich, indem Kohlensäure entweicht und Eisenoxydul sich bildet; auch das gallusgerbsaure Eisenord zeigt diese Erscheinung. Die Gallussäure giebt mit de Leimauflösung keinen Niederschlag; eben so wenig fällt sie eine Auflösung der Chininsalze. Die Fällung, welche dage gen die Gerbsäure darin hervorbringt, ist so unlöslich, das sie das beste Reagens dafür ist. Setzt man zu Wasse, in welchem saure kohlensaure Kalkerde enthalten ist. Gallussäure hinzu, so entsteht bei Zutritt der Luft eine grünlich blaue Flüssigkeit, so dass man auf diese West die geringste Menge Gallussäure noch entdecken kam.

Gallussaure Salze.

Mit Kali, Natron und Ammoniak bildet die Gallusäure leichtlösliche, farblose Salze, welche, der Lut ausgesetzt, Sauerstoff aufnehmen und braun werden, besonders wenn ein Ueberschufs an Basis vorhanden ist Saures gallussaures Ammoniak erhält man in Krystallen, NHº HC'H2O° + HC'H2O° + H, wenn man Gallusäure zur Hälfte mit Ammoniak sättigt und die Auflösung der Luft verdampfen lässt; es ist sehr wenig in kalten leicht in heißem. Wasser löslich. Die Gallussäure bi det mit einer großen Anzahl Metalloxyden in Wasser lösliche Verbindungen, welche man durch einen Zusat von Gallussäure zu der Auflösung der Salze dieser Me talloxyde erhalten kann. Gallussaure Baryterde, Kallerde und Strontianerde kann man, wenn man etwas Saur im Ueberschufs anwendet, krystallinisch erhalten. Dz Bleioxydsalz, auf dieselbe Weise dargestellt, bildet ei weißes krystallinisches Pulver, Pb+C'H'O'+2点; th man dagegen essigsaures Bleioxyd mit Gallussäure und kocht den Niederschlag mit überschüssig essigsaurem Ble oxyd, so wird er krystallinisch körnig und gelb und be steht aus 2Pb + C7 H2O3.

Zusammensetzung. Bis 120° erwärmt, giebt die krystallisirte Säure 9,55 p. C. Wasser ab. Diese erwärmte Säure besteht av C'7 H6O°.

223. Vergleicht man die Zusammensetzung von 1 Atom Gallusgerbsäure (C<sup>18</sup>H<sup>16</sup>O<sup>12</sup>) mit der von 2 Atomen krystallisirter Gallussäure (C<sup>14</sup>H<sup>16</sup>O<sup>12</sup>), so könnte es nick

unwahrscheinlich erscheinen, dass die Gerbsäure sich in Gallussäure umändert, indem 4 At. Kohlenstoff aus der Gallusgerbsäure austreten und sich mit dem Sauerstoff der Luft zu Kohlensäure verbinden. Jedoch gelingt es nicht, eine solche Verbindung durch Versuche nachzuweisen: denn nach 8 Monaten z. B. änderte sich eine reine wässerige Auflösung von Gerbsäure kaum zur Hälfte in Gallussäure um; außerdem bildet sich dabei auch Ellagsäure-Durch oxydirende Mittel ist man nicht im Stande, die Gallusgerbsäure in Gallussäure umzuändern; diese Umänderung findet im Gegentheil in einem Galläpfelaufguss beim Ausschluss der Luft statt; auch erhält man von der in einem Galläpfelauszug enthaltenen Gallusgerbsäure nur ungefähr die Hälfte an Gallussäure. Nothwendige Bedingung für die Bildung der Gallussäure ist eine gewisse Verdünnung des filtrirten Galläpfelauszugs oder die Berührung eines concentrirten Auszugs mit der ungelösten Substanz der ausgezogenen Galläpfel. Die Veränderung der Gallusgerbsäure kann man durch alle diejenigen Substanzen verhindern, welche störend auf den Gährungsprocess wirken, also den Hesepilz tödten, z. B. Alkohol, Sublimat, Kreosot. Hiernach möchte es nicht unwahrscheinlich sein, dass vielleicht durch Vermittelung des sich bildenden Pilzes ein Bestandtheil der Gerbsäure durch Gährung zerlegt und der andere (die Gallussäure) frei würde. Eine Gasart soll sich jedoch bei diesem Process nicht entwickeln. Dieselbe Zersetzung kann man hervorbringen durch Einwirkung von verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure auf die Gallusgerbsäure. man Schwefelsäure mit der 7-8fachen Menge Wassers verdünnt oder eine gehörig verdünnte Salzsäure anwendet and einen Tag lang mit Gallusgerbsäure kocht, indem man las verdampfende Wasser wieder ersetzt, so wird die angewandte Quantität Gallusgerbsäure fast ganz in Gallussäure rerwandelt. Am zweckmässigsten wendet man Salzsäure ın, weil man diese durch Abdampfen nachher entfernen ann. Wendet man dagegen concentrirtere Säuren an, wird fast die Hälfte der Gallusgerbsäure in eine dunkel-

gefärbte, pulverige Substanz umgeändert, die sich mit Basen verbindet. Gallussäure auf ähnliche Weise behandelt, giebt keinen solchen Körper. Durch Erwärmen mit überschüssigen Alkalien erhält man gleichfalls aus der Gallusgerbsäure Gallussäure. Hieraus würde man folgern können, dass die Gallusgerbsäure bestände aus Gallussäure mit einem indifferenten Körper; welches dieser Stoff ist, kann man nach den Analysen noch nicht estscheiden; es kann einer der vielen Körper sein, die aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff bestehen und letztere Elemente im Verhältniss, wie im Wasser, enthalten

Verhalten der Gallussäure bei erhöhter

224. Wenn man Gallussäure in einem Oelbade erhitzt, so bilden sich, wenn man die Temperatur bei 184 Temperatur. erhält, nur Kohlensäure und eine neue Säure, die Brengallussäure, welche sich sublimirt, und ein kaum wägbarer Rückstand bleibt zurück.

> Steigert man die Temperatur rasch bis 240° und 250', so entwickelt sich Kohlensäure und Wasser, und in der Retorte bleibt eine schwarze, glänzende, in Wasser unlösliche, geschmacklose Substanz zurück, welche in Kal löslich ist, und die man Melangallussäure genannt hat.

> Erhitzt man Gallussäure mit einer Chlorcalciumaulösung, so zerlegt sie sich, indem sich Kohlensäure etwickelt und sich ein körniges krystallinisches Pulver auscheidet.

> Erhitzt man Gallusgerbsäure bis 210° oder 215°, so bildet sich Kohlensäure, Brenzgallussäure und Wasse, und Melangallussäure bleibt zurück.

Brenzgallussäure.

Brenzgallussäure. Am leichtesten erhilt man diese Säure, wenn man in einem ähnlichen Appara wie bei der Sublimation der Benzoësäure das eingetrock nete Extract von Galläpfeln bei 184° und zuletzt etwa darüber erhitzt. Häufig erhält man sogleich ganz weiß krystallinische Blättchen; sind sie schwach gefärbt, so reinigt man sie durch Sublimation. In Wasser ist se sehr leicht löslich; in Aether und Alkohol gleichfalls

Eigenschaften. Sie schmeckt sehr bitter, röthet nicht das Lackmuspapier. schmibt

schmilzt bei 125°, fängt bei 210° an zu kochen; bei 250° zersetzt sie sich, giebt Wasser und Melangallussäure. Sie verbindet sich nicht mit den Alkalien, wird aber in Berührung mit denselben, indem sie Sauerstoff aus der Luft aufnimmt, rasch verändert, indem dunkelgefärbte Verbindungen entstehen. Die Auflösung von schwefelsaurem Eisenoxydul wird tief blau, die von Eisenoxyd lebhaft roth gefärbt, ein Niederschlag bildet sich nicht; mit Kalkmilch entsteht eine schöne purpurrothe Farbe. Setzt man sie zu einer Auflösung von essigsaurem Bleioxyd hinzu, so erhält man einen weißen flockigen Niederschlag, welcher aus Pb+CoHOO besteht; die Säure selbst, bei 100° getrocknet, besteht aus C8 H8 O4.

226. Melangallussäure. Aus dem melangallussau- Melangallusren Kali, dessen Darstellung ich so eben angeführt habe. kann man die Säure durch eine stärkere Säure in schwarzen Flocken ausscheiden: sie treibt aus dem kohlensauren Natron und Kali die Kohlensäure aus.

C13 H6 O3 **--** Ĥ.

Das melangallussaure Kali reagirt neutral; es bildet schwarze Niederschläge mit den Salzen von Bleioxyd, Magnesia, Kupferoxyd u. a. m. Das Silbersalz besteht aus Àg+C12H6O8, die freie Säure dagegen aus C12H8O4. Sie bildet sich demnach, indem 2 At. Gallussäure 2 At. Kohlensäure und 2 At. Wasser abgeben: 2.(C7 H6 Ob) -C2O4 und H4O2=C12H8O4.

227. Ellagsäure. Diese Säure bildet sich, wenn Ellagsäure, man einen Galläpfelaufgus der Luft aussetzt; zieht man C'H'O'+H. den Rückstand mit kochendem Wasser aus, so löst sich Darstellung. die Gallussäure auf. Den Rückstand löst man in Kali auf; läst man die Auslösung an der Lust verdampfen, so erhält man das Kalisalz in krystallinischen Schuppen, welche in reinem Wasser unlöslich, in kalihaltigem löslich sind. Säuren scheiden daraus die Ellagsäure als einen pulverförmigen, gelblichweißen Körper aus. Sie ist Eigenschaften. unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether; wird sie der 1. 2.

Destillation unterworfen, so sublimiren sich gelbe Krystalle, und Kohle bleibt zurück. Sie verliert, bei 120° getrocknet, 11,7 p. C. Wasser; erhitzt, besteht sie aus C'H'O'. Die Säure ist vor dem Erwärmen (= C'H'O') ganz so zusammengesetzt, wie die entwässerte Gallussäure. Auch ist es einmal gelungen, sie in Gallussäure umzuändern, indem sie mit Kali verbunden wurde; unter welchen Umständen dieses statt findet, hat sich jedoch nicht näher ermitteln lassen.

Metaellagsäure, C' H O 4. Darstellung. 228. Metaellagsäure. Ein Theil Gallussäure mit 5 Th. concentrirter Schwefelsäure übergossen, löst sich darin auf; vorsichtig bis 140° erhitzt, wird die Flüssigkeit dunkelcarminroth und schweflichte Säure fängt an sich zu entwickeln; versetzt man die Flüssigkeit mit Wasser, so erhält man einen braunrothen theils flockigen, theils krystallinischen Niederschlag, der letztere beträgt mehr als die Hälfte der angewandten Gallussäure. Bis 120° erhitzt giebt die Säure 10½ p. C. Wasser ab und besteht dann aus C<sup>7</sup>H<sup>4</sup>O<sup>4</sup>. Sie ist kaum in kochendem Wasser löslich, bildet mit Kali eine sehr leicht lösliche krystallisirende Verbindung. Ellagsäure auf ähnliche Weise mit Schwefelsäure erhitzt, verändert sich nicht.

Vorkommen der Gerbaiuren.

229. Aus den andern Substanzen, worin Gerbsäuren vorkommen, gelingt es nicht, vermittelst Aether dieselben darzustellen, wie bei der Gallusgerbsäure. Man erhält, wenn man auf dieselbe Weise verfährt, nur eine Flüssigkeit. Der Sumach, unter welchem Namen ein Pulver, das aus den zerkleinerten jungen Zweigen und Blättern von Rhus coriaria besteht, im Handel bekannt ist, enthält unstreitig Gallusgerbsäure; ebenso die Valonia (die Eichel von Quercus aegilops) und Dividivi (die Hülsen von Caesalpinia coriaria); denn ihr Extract gibt auf ähnliche Weise wie das der Galläpfel behandelt, Gallussäure und Brenzgallussäure. Dagegen giebt das Extract der Eichenrinde weder die eine noch die andere Säure. Der Gerbstoff derselben ist daher unstreitig von dem der Gall-

äpfel verschieden. Die angeführten Substanzen werden ihres Gerbsäuregehalts wegen in großer Menge in der Gerberei angewandt.

230. Chinagerbsäure. Sie kommt in den ver- Chinagerbschiedenen Chinarinden, und zwar zum Theil mit Chinin und Cinchonin verbunden, vor. Um sie rein zu erhalten, zieht man mit Wasser, wozu man 1 bis 2 p. C. Säure Darstellung, hinzusetzt, bei 60° die gepulverte Chinarinde aus, versetzt die Auflösung mit Magnesia im Ueberschuss, löst den ausgewaschenen Niederschlag, welcher Chinin, Cinchonin, Magnesia und Chinagerbsäure enthält, in Essigsäure auf, fällt die Auflösung mit Bleiessig, und zerlegt den ausgewaschenen Niederschlag, welcher chinagerbaures Bleioxyd ist, mit Schwefelwasserstoff. Unter der Luftpumpe abgedampft, erhält man die Säure als eine hellgelbe Masse: man kann sie nicht krystallisirt erhalten. Sie löst sich in Alkohol und Aether, und sehr leicht in Wasser; aus der Chinarinde kann man sie nicht mit Aether ausziehen.

săure.

Der Luft ausgesetzt, absorbirt sie rasch Sauerstoff Eigenschaften. und wird nach und nach rothbraun; dampft man sie ein, so bleibt, wenn man den Rückstand in Wasser auflöst, Chinaroth. eine rothbraune Substanz, Chinaroth, zurück, welche etwas in Wasser löslich ist. Mehrere Male abgedampft und aufgelöst, verwandelt sich die Chinagerbsäure ganz in diese Substanz, welche von Kali leicht aufgelöst wird, indem die Auflösung dunkelroth gefärbt ist. Chinarinde kommt dieser Körper gleichfalls vor, unstreitig durch Einwirkung der Luft auf die Chinagerbsäure. welche durch den organischen Prozess in der Pslanze sich bildet, hervorgebracht; es lässt sich durch Ammoniak daraus ausziehen. In ihren Verbindungen mit Basen ist die Chinagerbsäure der Gallusgerbsäure sehr ähnlich.

231. Catechugerbsäure. Das wässerige eingetrocknete Extract aus dem Holze von Acacia Catechu, gerbsäure, C10 H10 O0. welches unter dem Namen Catechu im Handel vorkommt, enthält zwei Säuren und eine braune Substanz, welche

durch Zersetzung der Catechugerbsäure gebildet worden ist. Die Gerbsäure zieht man daraus mit Wasser aus. fällt sie mit Schwefelsäure, wäscht den Niederschlag mit verdünnter Schwefelsäure, presst ihn zwischen Papier, löst ihn in kochendem Wasser auf und nimmt die Schwefelsäure mittelst kohlensauren Bleioxyds weg. Durch Verdampfen der Auflösung unter der Luftpumpe erhält man die Säure als eine nicht krystallisirte durchsichtige Masse. Sie besteht aus C16 H16 O6. Mit Kali giebt sie keine in Wasser schwerlösliche Verbindungen, der Luft ausgesetzt keine Gallussäure und keine Catechusäure; Eisenoxydsalze werden graugrün durch sie gefällt.

232. Catechusäure (Tanningensäure). Wenn

Catechusăure,

C13H12O0 man die Catechugerbsäure mit kaltem Wasser so viel Darstellung. als möglich aus dem Catechu, am besten aus dem bengalischen, ausgezogen hat, und den Rückstand mit heisem Wasser kocht, so löst sich die Catechusaure darin auf und scheidet sich beim Erkalten wieder aus. Man wäscht sie mit kaltem Wasser aus, löst sie wieder in kochendem, versetzt die Lösung mit gereinigter Thierkohle und filtrirt sie ganz heiss. Beim Erkalten derselben sondert sich die Catechusäure ganz weiss daraus ab. Man trocknet sie unter der Glocke der Lustpumpe. Läst man eine heiße Auflösung bei erhöhter Temperatur kry-Eigenschaften, stallisiren, so erhält man sie in Nadeln. Sie bedarf zu ihrer Auflösung mehr als 1000 Th. kaltes Wasser, dagegen nur 3-4 Th. kochendes. Die heisse Auflösung erstarrt beim Erkalten; in Alkohol ist sie leicht löslich. in Aether sehr wenig. Sie fällt die Leimauflösung nicht, hringt aber eine grüne Farbe mit Eisenoxydsalzen hervor; versetzt man diese Lösung mit essigsaurem Natron, so

erhält man einen reichlichen violett schwarzen Niederschlag. Silberoxyd wird leicht von ihr reducirt. Die Catechusäure (=C<sup>16</sup>H<sup>12</sup>O<sup>6</sup>) an Bleioxyd gebunden, giebt 1 At. Wasser (=H<sup>2</sup>O) ab. Ihre wässerige Auflösung oxydirt sich schnell an der Luft, wobei eine neue roth-

gefärbte Säure, die Rubinsäure (an Silberoxyd gebun- Rubinsäure.  $den = C^{18} H^{12} O^{9}), entsteht.$ 

Die Catechusäure ist eine schwache Säure, sie treibt die Kohlensäure aus den kohlensauren Alkalien nicht aus: die catechusauren Alkalien zersetzen sich in ihrer wässerigen Auflösung rasch an der Luft, indem sie zuerst roth und zuletzt schwarz werden. Aus dieser Auflösung kann man durch Essigsäure die neu gebildete Säure, Japon- Japonsäure. säure (C12 H10 O5), in schwarzen voluminösen Flocken ausscheiden, welche, an Basen gebunden, 1 At. Wasser abgiebt; der Luft ausgesetzt, oxydirt sich in der Wärme Rubinsäure zu Japonsäure.

233. Brenzcatechusäure. Erhitzt man die Catechu-Brenzcatechusäure, so schmilzt sie zuerst zu einer farblosen Flüssigkeit, zersetzt sich aber sogleich dabei. Setzt man das Erhitzen bis zur vollständigen Zersetzung fort, so geht hauptsächlich am Ende eine besondere Säure, Brenzcatechusäure, über. die aus der Flüssigkeit theils heraus krystallisirt, theils durch Abdampfen gewonnen wird. Durch wiederholte Sublimation erhält man sie rein; sie wird dabei nur unbedeutend zersetzt. Am bequemsten erhält man sie durch Destillation des Sie ist leicht in Wasser, Alkohol und Aether löslich, röthet das Lackmuspapier nicht, mit wässerigen Alkalien in Berührung zersetzt sie sich sehr schnell. Mit Eisenchlorid giebt sie im verdünnten Zustande eine intensiv grüne Färbung, mit essigsaurem Bleioxyd einen weißen voluminösen Niederschlag, der bei 100° getrocknet aus Pb+C6 H4O besteht, die sublimirte Säure besteht aus C6 H6 O2.

234. Kinogerbsäure. Kino ist ein dem Catechu Gerbsäure des ähnliches eingetrocknetes Extract, dessen Hauptbestand-Kino, theile Gerbsäure und durch Luft veränderte Gerbsäure

sind. Diese Gerbsäure wird durch Säuren gefällt, fällt Eisenoxydsalze grün, und bringt keine Fällung im weinsauren Antimonoxyd-Kali, welches durch Chinagerbsäure

gefällt wird, hervor; sie verändert sich an der Luft.

saure, C6 H6 O2.

der Tannen-

235. Wenn man die frische Rinde von Tannen und und Fichten Fichten mit Wasser auszieht, so kann man mit essigsaurem Bleioxyd aus der Auflösung ein gerbsaures Bleioxyd fällen, durch dessen Zersetzung man eine farblose Gerbsäure erhält, welche der Chinagerbsäure gleicht, aber weinsaures Antimonoxyd-Kali nicht fällt. Die Auflösung dieser Gerbsäure wird durch die Luft zersetzt.

 $\overline{S} = C^4 H^4 O^3$ Bernsteinsăure.

Darstellung aus dem Bernstein.

### 31. Bernsteinsäure.

236. Die Bernsteinsäure kommt fertig gebildet im Bernstein vor; da sie aber darin von in Wasser unlöslichen Substanzen eingehüllt ist, so kann man sie nur vermittelst Alkohol oder Schwefelkohlenstoff, worin diese Substanzen theilweise löslich sind, daraus darstellen. -Aus dem Terpenthin kann man sie durch Destillation erhalten; sie setzt sich, nachdem das meiste Terpenthinol übergegangen ist, in dem Halse der Retorte in Krystallen an. Sie wird gewöhnlich durch Destillation kleiner Stückchen Bernstein bereitet, welche bei der Verarbeitung größerer Stücke abfallen und im Handel vorkommen. Die Destillation nimmt man in einer geräumigen, mit Vorlage versehenen, gläsernen Retorte vor; da die Masse sehr leicht steigt, muss man die Feuerung vorsichtig leiten. Zuerst geht eine gelbliche, wässerige Flüssigkeit über, welche Essigsäure enthält; dann destillirt eine ölartige Flüssigkeit, und zugleich setzen sich im Halse der Retorte Krystalle von Bernsteinsäure an. Fängt die ölartige Flüssigkeit an, intensiv braun und dickflüssig zu werden, so erzeugen sich keine Krystalle mehr; der Rückstand in der Retorte ist alsdann zur Auflösung in Alkohol oder fetten Oelen am tauglichsten, und wird zum Bernsteinfirniss angewandt. Wenn man bei der Destillation zu 100 Th. Bernstein 4 bis 6 Th. Schwefelsäure hinzusetzt, welche man mit eben so viel Wasser verdünnt. so erhält man doppelt so viel Bernsteinsäure, als ohne diesen Zusatz, von 100 Th. ungefähr 6 Th. Die Krystalle, welche sich im Halse angesetzt haben, löst man in der übergegangenen Flüssigkeit auf und gießt die Lösung auf ein nasses Filtrum. Das Oel bleibt darauf zurück, und die saure, wässerige Flüssigkeit geht hindurch; diese dampft man zur Krystallisation ab. Die braunen Krystalle kann man durch Auflösen, Kochen mit Holzkohle und durch Umkrystallisiren ganz weiß erhalten; am besten zerstört man das Oel, wenn man sie mit Salpetersäure kocht, welche auf die Bernsteinsäure nicht einwirkt, aber das Oel leicht oxydirt. Die Säure erhitzt man nachher so lange, bis die Salpetersäure verdampft ist.

Kocht man Talg- und Margarinsäure, Wallrath und japanisches Wachs so lange mit Salpetersäure, bis diese nicht mehr einwirkt, so erhält man beim Abkühlen und Verdampfen der salpetersauren Auflösung Krystalle von Bernsteinsäure.

Die Bernsteinsäure ist in 3 Th. kochendem, in viel Eigenschaften. mehr kaltem Wasser, und in 1½ Th. kochendem Alkohol, kaum in Aether löslich; sie krystallisirt in farblosen, gut bestimmbaren Krystallen.

Die Bernsteinsäure gehört zu den stärkeren Säuren und verbindet sich mit allen Basen zu Salzen, von denen ein großer Theil gut krystallisirt ist, z. B. das Ammoniak -. Natron - und Manganoxydulsalz. Bernsteinsaure Baryterde, Strontianerde und Kalkerde sind sehr schwer löslich, das Bleioxyd-, Silberoxyd- und Eisenoxydsalz unlöslich in Wasser. Das Bleisalz besteht aus Pb+C4H4O3 und das Silberoxydsalz aus Åg+C4H4O4. Die Krystalle der Säure bestehen aus C'H'O'+H: sie schmelzen bei 180° und kochen bei 235°. Setzt man sie längere Zeit einer Temperatur von 140° aus, so geht Wasser über und es sublimiren sich krystallinische Nadeln, welche aus 2 At. Säure und 1 At. Wasser bestehen; der Rückstand in der Retorte ist unveränderte Bernsteinsäure. Die Nadeln schmelzen bei 160°, sublimiren bei 140° und kochen bei 242°, sie lösen sich weniger leicht in Wasser und Alkohol als die gewöhnliche Säure;

ihre Auflösung in Wasser giebt wieder Krystalle der gewöhnlichen Säure. Mit wasserfreier Phosphorsäure sublimirt, erhält man eine weiße krystallinische Masse, welche genau so wie die mit Basen verbundene Säure zusammengesetzt ist. Sie kocht bei 250° und schmilzt bei 145°; in Wasser aufgelöst, giebt sie die gewöhnlichen Krystalle. Sie ist weniger in Wasser, aber leichter in Alkohol als die gewöhnliche Säure löslich. Auch indem man krystallisirte Bernsteinsäure rasch destillirt und das Uebergegangene wiederholt umdestillirt, erhält man wasserfreie Säure.

Succinon.

Mit Kalkerde der Destillation unterworfen, erhält man eine geringe Menge eines ölartigen Körpers (Succinon), von dem es sich nicht hat ermitteln lassen, ob er sich zur Bernsteinsäure verhält wie das Carbobenzid zur Benzoessäure.

Bernsteinschwefelsäure.

237. Leitet man wasserfreie Schwefelsäure zu Bernsteinsäure, die in einem Kolben, welchen man kalt erhält, befindlich ist, so bildet sich eine zähe Masse, aus der, wenn man sogleich Wasser hinzusetzt, der größte Theil der Bernsteinsäure unverändert sich ausscheidet: lässt man sie aber einen Tag lang stehen, so findet dies nicht mehr statt. Die überschüssige Schwefelsäure nimmt man vorsichtig mit kohlensaurem Baryt fort und dies ist vollstandig geschehen, wenn die Lösung eine Chlorbariumauflösung nicht mehr trübt. Man fällt darauf mit essigsaurem Blei und aus dem Bleisalz kann man durch Schwefelwasserstoff die Säure rein erhalten. Ihre wässerige Lösung darf man nur unter der Glocke der Luftpumpe ohne Zersetzung abdampfen. Man erhält sie dann in warzenförmigen Krystallen, die rasch aus der Laft Feuchtigkeit anziehen und sehr leicht in Wasser und Alkohol löslich sind. Mit Kali erhält man die Säure in zwei Verhältnissen verbunden, das eine Salz, wenn man sie mit kohlensaurem Kali sättigt und die syrupsdicke Lösung mit etwas Säure versetzt; bis 150° erhitzt, besteht es aus 3K+C6H6S2O11. Das andere Salz entsteht, wenn man das eben angeführte mit mehr Säure versetzt; es krystallisirt

leicht, zieht aus der Luft Feuchtigkeit an und reagirt sauer, bis 100° erhitzt, besteht es aus (2K+H) + C° H° S° O11. Das Ammoniak- und Natronsalz erhält man gleichfalls krystallinisch; das Barytsalz, welches man durch Fällung von essigsaurem Baryt mit der Säure erhält (Chlorbariumauslösung wird nicht dadurch gefällt) besteht bis 200° erhitzt, aus 3Ba + C8 H6 S2 O11. Das Kalk-. Magnesiasalz und die meisten Salze der andern Metalloxyde sind Histich, das früher erwähnte Bleisalz, bei 100° getrocknet, besteht aus 3Pb+C8H6S2O11. Diese Säure ist von der Benzoëschwefelsäure und Essigschwefelsäure dadurch verschieden, dass 2 At. Schwefelsäure sich mit 2 At. Bernsteinsäure verbunden haben und 3 Atome Basis sättigen, während bei jenen sie sich nur mit 1 At. vereinigen. Bei dieser übrigens, wie bei jenen, haben sich 2 At. Wasser ausgeschieden.

#### 32. Korksäure.

238. Lässt man Salpetersäure mit Unterstützung von Wärme so lange auf Oelsäure, Olivenöl, Margarinsäure und Stearinsäure einwirken, bis diese sich vollständig gelöst haben, so krystallisirt entweder sogleich oder nachdem die Flüssigkeit bis zu einem bestimmten Punkt eindampft ist, beim Erkalten Korksäure heraus. Durch wiederholtes Auflösen und Umkrystallisiren im Wasser erhält man sie rein. Man erhält sie gleichfalls, wenn man geraspelten Kork mit Salpetersäure der Destillation unterwirft und den zur Honigdicke eingedampften Rückstand mit kochendem Wasser auszieht; beim Erkalten der Lösung, durch Behandlung mit Holzkohle und wiederholtes Umkrystallisiren erhält man sie rein. Auch durch eine ähnliche Behandlung der Rinden verschiedener anderer Bäume, von alten Linnen und Papier soll man sie erhalten. Sie löst sich in 1,87 kochendem und in etwas weniger Eigenschaften. als 100 Th. kaltem Wasser, in 0,87 kochendem und in weniger als 5 Th. kaltem Alkohol, in 6 Th. kochendem

Korksäure. Oel- und Fettarten.

aus Kork.

und in etwas mehr kaltem Aether; beim Erkalten der heißen Lösung scheidet sie sich daraus pulverförmig aus. Sie schmeckt schwach sauer, röthet Lackmus, schmilzt bei 54°, ist sie aber im Wasserbade getrocknet, bei 125°, indem Wasser wegging; etwas stärker erhitzt, sublimirt sie sich in feinen Nadeln und destillirt als eine ölartige Flüssigkeit über.

Salze.

Das Kali-, Natron- und Ammoniaksalz sind leicht löslich im Wasser, die beiden letztern krystallisirbar. Das Magnesiasalz ist ebenfalls leicht löslich, das Kalisalz in 9 Th. kochendem und 39 Th. kaltem Wasser, das Barytsalz ist etwas schwerer löslich. Das Silberoxyd- und Bleioxydsalz sind weiße, in Wasser unlösliche Pulver; die bis 120° erhitzte Korksäure besteht aus C°H¹°O°, mit Basen verbunden scheidet sich ein Atom Wasser aus, das Bleioxydsalz besteht aus Pb+C°H¹°O°, das Silberoxydsalz aus Ag+C°H¹°O°.

Zusammen setzung.

Suberon.

239. Destillirt man Korksäure mit Kalkerde, so erhält man ein Gemenge von flüchtigen Oclen: vermittelst Destillation erhält man daraus das Suberon, welches bei 186°, dem Kochpunkt desselben, übergeht. farblos, riecht stark aromatisch und wird bei - 12° noch nicht fest. Das spec. Gewicht desselben im gasförmigen Zustande beträgt 4,392. An der Luft nimmt es 3 Atome Sauerstoff auf und verwandelt sich in Korksäure. Dieselbe Umwandlung bewirkt Salpetersäure. Das Suberon besteht aus Co Hi O. Also auf ähnliche Weise wie der Aldehyd (C4H8O2) 2 Atome Sauerstoff aufnimmt und sich in Essigsäure (C4 H8 O4) umändert, oxydirt sich das Suberon, woraus man auf einen Kohlenwasserstoff im Suberon und in der Korksäure schließen kann, der aus C\* H14 besteht. Durch weiteres Behandeln mit Salpetersäure scheint sich die Korksäure nicht zu verändern.

# Die Säuren der Oele und Fettarten.

240. In den Pflanzen und Thieren kommen eine große Anzahl chemischer Verbindungen vor, welche durch starke Basen so zersetzt werden, dass sich eine Säure mit der Basis verbindet und Glycerin (Oelsüss) sich ausscheidet. Diese Verbindungen bezeichnen wir mit dem Namen Oel- und Fettarten. Bestimmt man das Gewicht der mit der Basis verbundenen Säure und des Glycerins. so findet man, dass bei der Zersetzung Wasser aufgenommen worden ist. Das feste Fett des Palmöls besteht aus C35 H66 O4; mit Bleioxyd zersetzt (I, 1. p. 225.) giebt es ein Bleioxydsalz, Pb+C32H62O3, und Glycerin. C'HO'S. Scheidet man aus dem Bleisalz die Saure durch eine stärkere ab und lässt sie aus der alkoholischen Auflösung krystallisiren, so findet man, dass sie aus C32H64O4 besteht. Sie hat also ein Atom Was ser aufgenommen, welches man durch Erhitzen bis über 300°, wobei sie zu kochen anfängt, nicht wieder abscheiden kann. Diese Verbindungen verhalten sich demnach den Aetherarten analog, z. B. dem Essigäther, CoH16O4, welcher, mit Kali zersetzt, essigsaures Kali, K+C'H'O' und Alkohol, C4 H12 O2, giebt, und aus dem essigsauren Kali wird durch stärkere Säuren die Essigsäure ausgeschieden, indem sie 1 Atom Wasser aufnimmt. Künstlich hat man noch keine solche Glycerinverbindung direct darstellen können. Auch keine der in diesen Fettarten vorkommenden Säuren hat man auf eine andere Art, als aus ihnen, gewinnen können, und kommen die Säuren frei vor, so sind sie durch die Zersetzung einer Oeloder Fettart entstanden. Ferner kommen keine Glycerinverbindungen anderer Säuren, z. B. der Weinsteinsäure. in den Pflanzen und Thieren vor.

Fast nie kommt eine Oel- und Fettart allein vor, gewöhnlich mehrere zusammen. Durch ihre ungleiche Löslichkeit in Alkohol und Aether kann man sie von einander trennen. So gelingt es aus dem Hammeltalg, wenn man ihn in viel Aether auflöst, durch Herauskrystallisiren ein Fett (Stearine) zu erhalten, welches bei 60° schmilzt. Durch Auflösen in Alkohol erhält man ein Fett aus der Butter, welches bei 49° schmilzt (Margarine). aus dem Cocusöl und Palmöl gleichfalls ein festes Fett. Das Fett der Röhrenknochen ist bei der gewöhnlichen Temperatur flüssig und Baumölsorten giebt es, die bei - 20° noch nicht fest werden. Gelingt es, eine Oel- oder Fettart rein zu erhalten, wie Margarine oder Stearine, so erhält man bei ihrer Zerlegung durch starke Basen nur eine Säure. Stearine giebt Stearinsäure, welche bei 72° schmilzt, und Margarine Margarinsäure, die bei 60° schmilzt. Gelingt es bei den Fettarten selbst nicht, eine von der andern zu trennen, so kann man doch häufig die Säuren von einander scheiden und in vielen Fälles kann man nur aus der Säure auf die Anwesenheit eincs besondern Fettes schließen. Bei der Verseifung der Butter erhält man drei verschiedene flüchtige Säuren. die Buttersäure, Caprin- und Capronsäure, die man wegen ihrer Flüchtigkeit und wegen ihres Verhaltens zu den Basen leicht darstellen und trennen kann. Es gelingt aber nicht, die ihnen entsprechenden Fettarten, deren Menge in der Butter nur ohngefähr 2 p. C. beträgt, rein darzustellen. So erhält man aus dem Hammeltalg Hircipsäure und aus dem Delphinöl Delphinsäure; die ihnen entsprechenden Fette hat man noch nicht isolirt.

Auch durch ihr Verhalten gegen Luft, gegen salpetrichte Säure und durch Destillation kann man die Oel- und Fettaten erkennen und unterscheiden. Das Leinöl, Mohnöl, Hanföl und mehrere andere Oele zersetzen sich an der Luft, indem sie Sauerstoff aufnehmen und einen Körper bilden, der in Wasser, Alkohol und Aether unlöslich ist (Firmis). Durch Basen zerlegt, geben sie eine Säure, welche dieselben

Eigenschaften besitzt. Baumöl, das Oel des Schweineletts und mehrere andere Oele, die sich nicht an der
Luft verdicken, ändern sich durch salpetrichte Salpetersäure in ein festes Fett um, eine Veränderung, welche
lie eintrocknenden Oele nicht dadurch erleiden. Die
Säuren, welche diese Oelarten geben, werden durch die
salpetrichte Säure wie die Oele verändert. Viele dieser
Oele ändern sich allmählig in ein festes Fett um, das
Baumöl z. B. und das flüssige Menschenfett. Die Oeläuren geben unter andern Destillationsproducten Fettäure. Anwesenheit von unzersetztem Fette kann man
nei den Säuren dadurch entdecken, dass sich bei der
Destillation derselben ein riechender Körper (Acrolein)
rildet, der wahrscheinlich von zersetztem Glycerin hertihrt.

Durch Einwirkung von Schwefelsäure auf die fetigen Säuren werden neue ihnen ähnliche Säuren gebillet. Durch Oxydation vermittelst Salpetersäure entsteien zuletzt Säuren, die auch auf anderm Wege gebildet verden (s. oben Bernsteinsäure, Korksäure p. 183. 185).

Nur eine Substanz, Wallrath, vielleicht auch das Delphinöl, welche durch ihre übrigen Charactere zu den ett- und Oelarten gehören, geben durch Verseifen zwar ine fettige Säure, aber nicht Glycerin, sondern Aethal, ersetzen sich außerdem den übrigen Fettarten analog. ei der Verseifung des Wallraths soll sich Aethal änre bilden.

Vergleicht man die Zusammensetzung der Säure des almöls, C<sup>82</sup>H<sup>64</sup>O<sup>4</sup>, und die der Säure des Cocusöls, C<sup>16</sup>H<sup>32</sup>O<sup>4</sup>, mit der der Essigsäure, C<sup>4</sup>H<sup>8</sup>O<sup>4</sup>, Ameiseniure, C<sup>2</sup>H<sup>4</sup>O<sup>4</sup> und Baldriansäure, C<sup>10</sup>H<sup>20</sup>O<sup>4</sup>, die den ettigen Säuren in ihren Eigenschaften schon nahe steht, o scheint es im hohen Grade wahrscheinlich, dass diese äuren aus einem dem Aetherin isomeren Kohlenwassertoff und Sauerstoff bestehen, und ist der Wallrath in er That äthalsaurer Wallrathäther, so würde er ganz nalog dem Essigäther zusammengesetzt sein. In den

meisten dieser Säuren sind 4 Atome Sauerstoff enthalten und, mit Basen verbunden, scheidet sich 1 Atom Waser aus, welches die Säuren selbst bei einer hohen Teaperatur nicht abgeben, so dass für diese Säure dieselle Betrachtungsweise gelten würde wie für die Essigsäure (s. I, 2. §. 11. p. 11).

Es ist sehr schwer, aus den bisherigen Unterschungen die Zusammensetzung dieser Säuren anzeben. Die Resultate derselben geben ein sehr zusammegesetztes Verhältnis, welches theils von der Schwieris keit, sie rein darzustellen, theils von dem Verfahren beide Analyse herrühren mag. Keine dieser Säuren und keine irer Verbindungen, etwa eine Aetherart ausgenommen, kan man in bestimmbaren Krystallen erhalten, oder durch De stillation reinigen. Bei den meisten Angaben ist das Atosgewicht des Kohlenstoffs zu 76,4 angenommen, obgleich es sehr nahe 75 ist, wornach der Kohlenstoffgehalt u ungefähr 1 p. C. kleiner, der Sauerstoffgehalt um eba so viel größer in Rechnung gebracht werden muß. Außedem sind die meisten Untersuchungen der Fette und set gen Säuren durch Verbrennen von Kupferoxyd ohne Awendung eines Stromes von Sauerstoffgas angestellt; be diesen Substanzen kann man auf diese Weise nie sider sein, dass der Kohlenstoff vollständig verbrannt ist. Die Analysen derselben können daher auch von dieser Set mit einem Fehler behaftet sein. Ueber ihre atomistisch Zusammensetzung, welche bei einer Differenz von 1 p.C. Kohlenstoff und 1/2 p. C. Wasserstoff sehr verschiede sein kann, lässt sich noch jetzt nicht entscheiden, besoders da man durch einfache Zersetzungen, welche se erleiden und durch ihre Bildung nicht darauf geführ wird; nur etwa bei der Aethalsäure ist man begünstig So mag es sehr wahrscheinlich sein, dass die settige Säuren, welche durch Behandlung der Margarinsim mit Schweselsäure entstehen, sich dadurch bilden die diese Säure Wasser aufnimmt. So mag die Stearinsaurt die eine zweibasige Säure ist, dadurch gebildet werden

dass zwei Säuren sich mit einander verbinden und 1 Atom Wasser sich ausscheidet, wie es bei solchen Doppelsäuren der Fall ist. So mögen die festen Säuren, die aus den flüssigen vermittelst salpetrichter Säure oder nach längerer Zeit entstehen, mit diesen isomer sein. Mit Bestimmtheit lässt sich jetzt darüber noch nichts entscheiden.

Da die fettigen Säuren in so naher Beziehung zu den Fetten und Oelarten stehen, und bei diesen das Vorkommen in Pflanzen und Thieren der wichtigste Gesichtspunkt ist, da die Darstellung und Verwendung derselben sowohl zum Brennen, als zur Seife und andern Zwecken von einem gemeinschaftlichen Gesichtspunkt aus abgehandelt werden müssen, so ist es am zweckmässigsten, diese Gegenstände zusammen in einer besonderen Abtheilung im dritten Bande abzuhandeln.

# Weniger wichtige Säuren.

- 33. Boletsäure. 34. Schwammsäure. 35. Lactucasaure. 36. Kramersaure. 37. Aesculinsaure. 38. Caincasäure. 39. Mechloinsäure. 40. Coccogninsaure. 41. Chelidonsaure.
- Die Boletsäure kommt mit Kali verbunden Boletsäure. im Boletus pseudoigniarius vor. Der ausgepresste Saft desselben wird ausgekocht, der trockene Rückstand wird mit Alkohol ausgezogen, und das boletsaure Kali, welches ungelöst zurückbleibt, in Wasser aufgelöst und mit salpetersaurem Bleioxyd gefällt. Das filtrirte boletsaure Bleioxyd wird mit Wasser angerührt und durch Schwefelwasserstoffgas zerlegt; aus der filtrirten Auflösung sondert sich beim Abdampfen die Boletsäure aus, welche nur in 120 Th. Wasser löslich ist. Erhitzt, sublimirt sich die Boletsäure größtentheils unzersetzt. Nach den bis jetzt beobachteten Eigenschaften derselben scheint sie Fumarsäure zu sein.

Schwammsäure. 242. Die Schwammsäure kommt theils frei, theils mit Kali verbunden in dem größten Theile der Schwämme vor; das saure schwammsaure Ammoniak krystallisit. In vielen ihrer Eigenschaften gleicht sie der Aepfelsäure

Lactucasaure.

vor; man kann sie in Krystallen erhalten, welche dene der Oxalsäure gleichen. Mit schwefelsaurem Kupfel oxyd giebt sie einen braunen, mit Eisenoxydulsalzen ei nen grünen Niederschlag, und mit der Magnesia en in Wasser wenig lösliche Verbindung.

Kramersäure.

244. Die Kramersäure kommt in dem Estat der Ratanhiawurzel (Krameria triandra) vor. Sie est zieht der schwefelsauren Baryterde die Baryterde, bild mit mehreren Basen krystallisirende Salze, und kann i Krystallen erhalten werden.

Aesculinsäure.

245. Die Aesculinsäure, welche sich bildet, wen man eine Substanz (Saponin genannt), die man aus de ägpyptischen Seifenwurzel und der Rosskastanie darstell und die ich späterhin erwähnen werde, mit starken Suren oder Basen behandelt, ist kaum in kochendem Was ser, leicht in Alkohol löslich und unlöslich in Aether.

Caïncasaure.

246. Die Caïncasäure kommt in der Caïncawurzel vor. Man kann sie in Nadeln erhalten; erhitzt, zer setzt sie sich, Alkohol löst sie leicht auf, in Wasser is sie fast und in Aether ganz unlöslich. In Salzsäure löst sie sich leicht auf und wird dadurch in eine Gallett umgeändert, welche geschmacklos und in Wasser unlöslich ist. Die Aesculinsäure ist in der Zusammensetzung von der Caïncasäure durchaus verschieden.

Mechloinsäure. 247. Die Mechloinsäure erhält man, wenn mat vom Meconin, einem Bestandtheile des Opiums, unter Erwärmen Chlor absorbiren lässt. Sie ist in kaltem Wasser wenig löslich, in kochendem löslich, und krystallisit in Nadeln; sie besteht aus C<sup>14</sup> H<sup>14</sup> O<sup>10</sup>.

Coccognin-

248. Coccogninsäure erhält man, wenn man des alkoholischen Auszug der Saamen von Daphne Guiden

mit Wasser versetzt und die filtrirte Flüssigkeit eindampft, in farblosen Krystallen.

249. Chelidonsäure wird aus dem Schöllkraut (Chelidonium majus) mit Wasser, worin etwas kohlensaures Natron gelöst ist, ausgezogen. Ihre Schwerlöslichkeit in Wasser - sie ist in 26 Th. kochenden und ungefähr 150 Th. kalten Wassers löslich - und ihre Eigenschaft, dem salpetersauren Bleioxyd das Bleioxyd zu entziehen, womit sie eine unlösliche Verbindung bildet, benutzt man zu ihrer Darstellung. Man erhält sie in farblosen Krystallen, welche bei einer erhöhten Temperatur zersetzt werden. Das Kali- und Natronsalz erhält man in Krystallen, das Baryt-, Strontian-, Kalk-, Magnesia-, Kupfer- und Zinksalz, die wenig in Wasser löslich sind, erhält man krystallinisch.

Chelidonsäure.

#### 42. Benzoësäure.

Bx = C14H10

250. Was von der Benzoësäure in wissenschaftli- Benzoësäure. cher Hinsicht, besonders in ihrer Beziehung zu den Benzinverbindungen von Wichtigkeit war, ist schon früher (L. 1. p. 156.) erwähnt worden. Hier ist noch ihr Vorkommen und besonders ihre Darstellung zu erwähnen. Sie kommt im Benzoëharze (woher sie den Namen hat) Vorkommen. fertig gebildet vor und wird daraus gewonnen. Da darin Darstellung. die Säure von dem Harze eingehüllt wird, und das gepulverte Harz beim Digeriren sehr leicht schmilzt, so reibt man 16 Th. Harz mit 31 Th. kohlensaurem Natron und etwas Wasser zu einem dünnen Brei zusammen. welchen man mehrere Stunden unter beständigem Umrühren mit der Vorsicht digeriren lässt, dass das Harz nicht zusammen schmilzt. Das benzoësaure Natron zerlegt man mit Schwefelsäure. Nach einer anderen Methode löst man das Benzoëharz in 3 Th. Alkohol von 75 p. C. auf, und sättigt die Auflösung, unter fortdauerndem Umrühren, mit kohlensaurem Natron, welches man in 8 Th. Wassers aufgelöst hat, und wozu man nachher 2 Th. Wein-

für pharmaceutische Zwecke. geist hinzusetzt. Den Weingeist destillirt man ab, und giesst die Auslösung des benzoësauren Natrons vom ausgeschiedenen Harze ab: aus dieser fällt man die Benzoësäure durch Schwefelsäure. Nach der ersten Methode erhält man 12 p. C. Benzoësäure vom Harze, nach der zweiten 18 p. C. Für pharmaceutische Zwecke stellt man sie aus dem Benzoeharz durch Sublimation dar, und zwar am bequemsten, indem man in einen flachen eisernen Topf von etwa 9 Zoll Durchmesser und 2 Zoll Höhe ungefähr 1 Pfund gröblich gestossenes Benzoëharz schüttet. Den Topf bedeckt man mit einem Blatt lockeren Löschpapiers, das man über die Rander des Topfes mit Kleister festklebt und darüber stellt man einen Hut von dickem Packpapier, den man mit einer Schnur an die Wände des Topfes fest bindet. Den Topf stellt man auf eine mit Sand bestreute eiserne Platte, die man durch ein gelindes Kohlenfeuer 3-4 Stunden lang erhitzt. Nachdem der Apparat erkaltet ist, dreht man ihn um. Das stinkende Oel, was sich bei der Sublimation entwickelt, hat sich beim Durchgange des Benzoesauredampfs durchs Papier darin fast ganz abgesetzt und in den Hut ist die Benzoesaure fast blendend weifs und riecht stark und angenehm nach Benzoë. Man erhält auf diese Weise etwa 4 p. C. Benzoësäure vom angewandten Harz. Auch kann man sie erhalten, wenn man Urinsäure (Hippursăure) mit Salpetersaure von 1,42 spec. Gew. eine Zeitlang kocht.

Eigenschaften.

Die Benzoësäure ist eine so schwache Säure, dass aus einer wässerigen Auflösung von benzoësaurem Ammoniak dieses zum Theil entweicht und sich saures benzoësaures Ammoniak ausscheidet, welches, wenn es erhitzt wird, das Ammoniak vollständig abgiebt, indem Benzoësäure sublimirt. Das Kali- und Silbersalz sind schon früher erwähnt (I, 1. p. 157). Das Natron-, Ammoniak- und Magnesiasalz sind leicht löslich; das Baryt-, Strontian- und Kalksalz erhält man krystallinisch, wenn man sie durch Fällung von kochenden Auslösungen dar-

Salze.

stellt, das Kalksalz ist am leichtesten unter diesen löslich (in 20 Th. kaltem Wasser). Das Bleioxydsalz ist sehr schwer löslich und krystallinisch, Pb+C14H10O3+2点, bis 100° erhitzt bleibt noch 1 Atom Wasser zurück. Versetzt man eine kochende Auflösung von basisch essigsaurem Bleioxyd mit Benzoësäure, so fällt zuerst eine basische Verbindung, 2Pb + C14 H10 O3, nieder.

Geniesst man Benzoësäure, so findet man nach einiger Zeit sie als Hippursäure im Harn wieder. Man soll ohne Gefahr in 24 Stunden 1 Drachme nehmen können.

# 43. Pikrinsalpetersäure.

251. Diese Säure bildet sich bei der Einwirkung ko- Pikrinsalpechender Salpetersäure auf Indigo, Seide, Aloë, Salicin, Po-tersäure, pulin, Styracin, auf das Oel des Steinkohlentheers, wel-stoffsäure.) ches bei 160° und etwas darüber siedet, und auf mehrere andere Substanzen. Da diese in ihrer Zusammensetzung zu einander in gar keinem Zusammenhange stehen, so ist die Pikrinsalpetersäure für diese, so wie die Oxalsäure für andere Körper ein Endprodukt der Einwirkung der Salpetersäure. Am reinsten erhält man sie aus dem Darstellung. Salicin, weil sich dabei blos die Säure und kein anderes Nebenprodukt bildet, am wohlfeilsten aus dem Steinkohlentheer. Sie ist in kaltem Wasser nur wenig, in kochendem mehr löslich; in Alkohol und Aether ist sie leicht löslich. Man erhält sie aus diesen Lösungen in Eigenschaften glänzenden gelben Krystallen. Sie schmeckt intensiv bitter. Erwärmt schmilzt sie und sublimirt sich unverändert: rasch in der Luft erhitzt, entzündet sie sich. Durch Chlor und Jod wird sie nicht verändert; in concentrirter Schwefelsäure löst sie sich auf, und wird unverändert durch Wasser daraus gefällt.

252. Die krystallisirte Säure besteht aus C13H6N6O15. Zusammep-Erhitzt giebt sie kein Wasser ab, verbindet man sie mit Basen, ein Atom. Das Ammoniak-, Kali- und

setzung und Salze.

Natronsalz sind wasserfrei; das Kalisalz ist nur in 260 Th., das Natronsalz in 20 Th. kaltem Wasser löslich. Das Baryt-, Kalk-, Strontian- und Magnesiasalz enthalten 5 Atome Krystallwasser, sie sind, so wie die meisten anderen Metalloxydsalze, leicht löslich; das Bleioxyd und Quecksilberoxydulsalz sind fast unlöslich. Rasch erhitzt explodiren die Salze mit alkalischer und erdiger Basis fast so heftig wie das knallsaure Silberoxyd; das Silbersalz dagegen brennt nur ab wie Schiefspulver.

Mit Braunstein und Schweselsäure zersetzt sich die Pikrinsalpetersäure, wobei salpetrichte Säure sich entwickelt; auf dieselbe Weise beim Erhitzen mit Kupferoxyd. Es ist nicht unwahrscheinlich, das sie den Säuren, in welchen ein Kohlenwasserstoff mit einer unorganischen Säure verbunden ist, analog zusammengesetzt sei. In diesem Fall würde die krystallisirte Säure aus HN und C¹³H⁴N⁴O³ bestehen und diese letztere Verbindung würde sich gebildet haben, indem 2 At. Salpetersäure sich mit einem Kohlenwasserstoff, der aus C¹²H³ besteht, verbunden und 2 At. Wasser sich ausgeschieden haben.

# Allgemeine Bemerkungen über die zusammengesetzten Säuren.

254. Wie man die Säuren mit zusammengesetztem Radical anzusehen hat, ist bei der Essigsäure und verschiedenen andern weitläufig angeführt. Auch bieten diese Säuren nicht viel Mannigfaltigkeit dar, da fast alle aus der Verbindung eines Kohlenwasserstoffs mit 4 At. Sauerstoff entstanden sind und 1 At. Wasser sich aus dieser Verbindung ausgeschieden hat. Ungewifs könnte man darüber sein, ob die Säure, wenn man sie aus einem Salze ausgeschieden hat, als eine Verbindung von der Säure, wie sie im Salze enthalten war, mit Wasser anzusehen ist, oder ob das ausgetretene Atom Wasser

wieder in die Verbindung eingegangen ist. Das Verhalten der zusammengesetzten Säuren führt darauf, dass das erstere der Fall sei: doch kann auch bei den schwächeren Säuren das letztere statt finden, denn es ist in der That auffallend, dass bei einer hohen Temperatur die Verwandtschaft des Ammoniaks zu diesen Säuren viel schwächer ist, als die des Wassers. wie z. B. bei der Benzoësäure. Auch die zusammengesetzten Säuren, in welchen eine Säure mit einem indifferenten Körper verbunden ist, bieten in Bezug auf die Theorie ihrer Zusammensetzung keine Schwierigkeiten dar, wie z. B. die Benzinschwefelsäure, die sauren Aetherarten und andere Verbindungen dieser Art; sie sind gewissen sauren Salzen ganz analog zusammengesetzt, z. B. dem sauren schwefelsauren Kali, KS+HS, in welchem schwefelsaures Wasser mit schwefelsaurem Kali verbunden ist und welches, mit vielen Basen versetzt, das Wasser abgiebt und dafür ein Atom der Basis aufnimmt. Die größten Schwierigkeiten bieten verschiedene zusammengesetzte Säuren dar, die im Pslanzenreiche vorkommen, weil man durch Synthese nicht auf ihre Zusammensetzung schließen kann und weil sie sich eben so wie die durch Synthese vermittelst unorganischer Säuren gebildeten Verbindungen, nicht in die Säuren, durch deren Verbindung sie entstanden sind, sich zerlegen lassen. Diese Säuren haben außerdem das Eigenthümliche, dass entweder jede der verbundenen oder mehrere ihre Sättigungscapacität beibehalten, ein Atom der zusammengesetzten Säure also mehrere Atome Basis sättigt. Von dem Verhalten derselben kann man sich die klarste Vorstellung machen, wenn man von den Basen ausgeht. welche sich mit mehreren Atomen Säure zu neutralen Salzen verbinden, vom Eisenoxyd, Chromoxyd, der Thonerde und verschiedenen andern Basen, von denen bei der Entwickelung der Lehre von den bestimmten Proportionen bewiesen wurde, dass sie - um sich eines analogen Ausdrucks zu bedienen — mehrsäurig seien. den Salzen hängt von der Anzahl der Atome Sauerstoff der Basis die Anzahl der Atome Säure ab, welche sich mit ihr verbindet. Im Eisenoxyd und andern Oxyden der Art sind 2 At. Eisen mit 3 At. Sauerstoff verhunden und daher sättigt 1 At. Eisenoxyd. 3 At. Schwefelsäure oder einer andern Säure. Die Benzoëschweselsäure besteht aus 1 At. Benzoësäure, womit sich 2 At. Schweselsäure verbunden haben, 1 At. derselben sättigt 2 At. Basis; eben so verhält sich die Essigschwefelsäure. Verbindet sich die Benzoë- oder Zimmtsäure mit 1 At. Salpetersäure, so sättigt 1 At. der neuen Säure 1 At. Basis; die Benzoësäure verliert in diesen Verbindungen ihre sauren Eigenschaften. Es ist zu bedauern, dass die Bernsteinschwefelsäure keine so ausgezeichneten Salze wie die Benzoëschwefelsäure liefert; aus dem. was man von diesen kennt, scheint zu folgen, dass, wenn eine starke Säure, wie Bernsteinsäure, sich zu einer zusammengesetzten Säure verbindet, sie ihre sauren Eigenschaften beibehält. Von der Weinsäure, Citronensäure und mehreren andern ist es als höchst wahrscheinlich angeführt worden, dass sie zusammengesetzte Säuren seien und also aus diesem Grunde mehrere Atome Basis sättigen und dass die Weinsäure als aus 2 At. Oxalsäure und 1 At. Essigsäure zusammengesetzt betrachtet werden könne, und da bei dieser Annahme 1 At. Weinsaure 2 At. Basis sättigt, so würde in dieser zusammengesetzten Säure, die Essigsäure, wie bei der Essigschwefelsäure und wie die Benzoësäure bei der Benzoëschwefelsäure, ihre sauren Eigenschaften verloren haben. derselben Sicherheit kann man nicht über die Natur der Citronensäure entscheiden, obgleich es nicht an Untersuchungen darüber gefehlt hat, da das Verhalten des Natronsalzes bei einer erhöhten Temperatur zuerst die Annahme mehrbasiger Säuren nöthig machte. Doch darf man hoffen, dass, bei dem Eifer, womit dieser Gegenstand jetzt studirt wird, das Studium der Salze dieser Säuren und neue Methoden der Zerlegung diesen Gegenstand bald aufklären werden.

Bei den zusammengesetzten Säuren ist das Austreten von Wasser für die atomistische Constitution derselben von besonderem Interesse. Dieses geschieht bei der Benzoëschwefelsäure offenbar so, dass da, wo die Schwefelsäure sich an den Kohlenwasserstoff der Benzoësäure anlegt, 2 Atome Wasserstoff aus dem Kohlenwasserstoff und 1 At. Sauerstoff aus der Schwefelsäure als Wasser austreten, und die Lage der übrigen Atome der Säure dieselbe bleibt wie vorher. Wird eine solche Verbindung wieder in die Säuren, aus denen sie entstanden ist, zerlegt, so wird auch im Verhältnis wie eine Säure abgetrennt wird, ein Atom Wasser in die Constitution derselben wieder ausgenommen und dieses scheint besonders auf eine ausgezeichnete Weise bei der Mekonsäure der Fall zu sein.

254. Diejenigen Säuren, deren Radical Stickstoff und Kohlenstoff ist, habe ich schon bei dem Cyan abgehandelt, die zusammengesetzten Säuren, in denen der indifferente Körper ein Amid oder amidähnlicher Körper ist, bei den Amiden; andere stickstoffhaltige Säuren werde ich mit den Substanzen abhandeln, die mit denselben in naher Beziehung stehen; bei der Harnsäure z. B., dem Indigo und andern Körpern, die so mannigfaltige Produkte liefern, das sie in besonderen Capiteln abgehandelt werden müssen, werde ich mehrere anzuführen haben; das Studium derselben gewinnt dadurch an Interesse und wird erleichtert.

# II. Säuren, welche statt Sauerstoff Schwefel oder andere Substanzen enthalten.

Schwefelarsenik und Schwefelnatrium

255. Beim Arsenik werde ich zwei Verbindungen desselben mit dem Sauerstoff, die arsenichte Säure und die Arseniksäure, anführen, in denen der Sauerstoff bei gleicher Menge Arsenik sich wie 3:5 verhält. seniksäure ist eine starke Säure, und verbindet sich mit den Basen zu sauren, neutralen und basischen Salzen. die basisch arseniksauren Salze sind so zusammengesetzt, dass der Sauerstoff der Basis zum Sauerstoff der Säure wie 3:5 sich verhält. Diesen beiden Säuren entsprechen zwei Schwefelungsstufen, welche man erhält. wenn man die Säuren mit Schwefelwasserstoff zerlegt, und in denen folglich das Verhältniss des Schwefels wie das des Sauerstoffs in den Säuren ist. Uebergießt man die höchste Schwefelungsstufe, welche man am bequensten durch Zusammenschmelzen von der nöthigen Menge Schwefel mit Auripigment erhält, unter welchem Namen die Schwefelungsstufe, die der arsenichten Säure entspricht, im Handel vorkommt, mit einer Auflösung von Schwefelnatrium, so wird sie aufgelöst, und aus der Auflösung erhält man durch Abdampfen große und schöne Krystalle, welche aus Schwefelarsenik und Schwefelnztrium bestehen, und die man als ein Salz anzusehen berechtigt ist, in welchem weder die Säure, noch die Basis Sauerstoff enthält, dessen Stelle aber durch Schwefel vertreten wird. Der Schwefel der Basis, des Schwefelnatriums nämlich, verhält sich zum Schwefel der Säure. also zu dem des Schwefelarseniks, wie 3:5. Setzt man zu der Auflösung dieser Krystalle eine Auflösung eines Sauerstoffsalzes hinzu, so verbindet sich die Säure und

der Sauerstoff der Basis dieses Salzes mit dem Natrium, und der Schwefel des Schwefelnatriums mit dem Metall zu einem Schwefelmetall, welches mit Schwefelarsenik verbunden zu Boden fällt, da mit wenigen Ausnahmen diese Schwefelsalze in Wasser unlöslich sind. Eine Auflösung von salpetersaurem Bleioxyd wird z. B. mit der Auflösung dieser Krystalle salpetersaures Natron und eine Verbindung von Schwefelarsenik und Schwefelblei geben.

Schwefel-

256. Man kann auf diese Weise eine große Anzahl von Verbindungen darstellen, in denen Schwefelarsenik die Säure, und ein anderes Schwefelmetall die Basis ist; sie sind, wie aus den angeführten Beispielen folgt, nach denselben Gesetzen zusammengesetzt, wie die Sauerstoffverbindungen. Auf ähnliche Weise, wie das Schwefelarsenik, verhält sich als Säure Schwefelantimon, Schwefelzinn, Schwefelwolfram, Schwefelmolybdan und viele andere Schwefelmetalle, deren Metalle, mit der größten Menge Sauerstoff verbunden, Säuren bilden; dagegen wie das Schwefelnatrium, also als Basis, verhalten sich alle Schwefelmetalle, deren Metalle. mit Sauerstoff verbunden, Basen bilden. Diese Verbindung zweier Schwefelmetalle nennt man mit Recht Salze, so dass man Sauerstoffsalze und Schwefelsalze als besondere Klassen von Salzen aufstellen kann. Auf diese Schwefelverbindungen werde ich bei den Metallen, deren Schwefelverbindungen Säuren sind, weitläufiger wieder zurückkommen.

257. So wie auf diese Weise zwei Schwefelverbindungen sich vereinigen, so verbinden sich gleichfalls Fluorverbindungen mit einander; Fluorkiesel z. B. verbindet sich mit Fluorkalium. Auf dieselbe Weise verhalten sich Cyan-, Chlor-, Brom- und Jodverbindungen gegen einander; es ist jedoch die Verwandtschaft der Jodverbindungen zu einander nur sehr schwach, und schon geringer, als die zweier Sauerstoffsalze, welche ein Doppelsalz bilden.

258. Zu den ausgezeichnetsten Verbindungen dieser Art gehören die des Wasserstoffs. Auch Fluor verbindet

Fluor-,

Cyan-, Chlor-, Brom-, Jodsalze, sich mit Kiesel und Bor zu solchen Säuren. Verbindungen dieser Art kommen auch bei den Metalloiden vor, so verhält sich z. B. Chlorschwefel gegen Chlorantimon wie eine Säure; sie sind jedoch so wenig zahlreich und ausgezeichnet, dass dergleichen Substanzen als Säuren hier nicht weiter erwähnt werden dürfen. Fast alle Metalle dagegen verbinden sich mit den erwähnten Metalloiden zu Säuren und Basen, welche, so wie ihre Verbindungen, bei den Metallen abgehandelt werden.

#### Die Säuren des Wasserstoffs.

259. Schwefel, Chlor, Brom, Jod, Fluor und Cyan verhalten sich, was ihre chemische Verwandtschaft anbetrifft. so ähnlich dem Sauerstoff, dass wir auch in ihren Verbindungen mit Wasserstoff annehmen müssen, dass sie sie sich gegen diesen auf dieselbe Weise verhalten wie Sauerstoff. So wie also der Sauerstoff im Wasser der Grund ist, warum dieses eine Säure ist, so sind auf ähnliche Weise diese Körper die Ursache der sauren Eigenschaften, welche ihre Verbindungen mit Wasserstoff haben. Der Wasserstoff ist demnach in diesen Verbindungen das Radical. Das Wasser verhält sich, wie schon angeführt worden ist, gegen starke Basen, z. B. gegen Kali und Natron, als eine so starke Säure, dass durch eine hohe Temperatur diese Verbindungen nicht zerlegt werden; durch wasserfreie Säuren, z. B. durch Borsäure, kann es ausgeschieden und die Quantität desselben bestimmt werden. Diese Verbindungen, so wie die mit Baryterde und Strontianerde, kann man durch Schmelzen krystallinisch erhalten, die mit Kalkerde aus einer wässerigen Auflösung in Krystallen; der Sauerstoff des Wassers verhält sich zu dem der Basis wie 1:1. Bei den einzelnen Basen werden diese Verbindungen besonders aufgeführt werden.

Beim Chlor-, Brom- und Jodwasserstoff kennt mat kaum eine einzige Verbindung derselben mit andern Chlor-. Brom- und Jodverbindungen, Schwefelwasserstoff verbindet sich mit dem Schwefelkalium, Schwefelnatrium und Schwefelammonium, erstere Verbindung kann man leicht krystallisirt erhalten. Sehr zahlreiche Verbindungen bildet Cyanwasserstoff, Cyanwasserstoff mit Eisencyantir und Eisencyanid, Fluorwasserstoff die meisten, z. B. Fluorwasserstoff mit Fluorkalium, Fluorkiesel u. s. w. In den Verbindungen dieser Art verhalten sich die Säuren des Wasserstoffs ganz den Sauerstoffsäuren analog.

Ganz anders ist dagegen das Verhältniss der Säuren des Wasserstoffs zu den Metalloxyden. Diese werden dadurch zersetzt, Wasser und die Verbindung des Metalls mit dem Chlor, Brom u. s. w. wird gebildet. Man kann kaum mit Bestimmtheit von der Verwandtschaft einer Wasserstoffsäure zu einem Metalloxyd sprechen: bei der Einwirkung dieser Säuren auf Metalloxyde ist es die Verwandtschaftskraft des Wasserstoffs zum Sauerstoff, des Metalls zum Chlor, Brom, Jod u. s. w., welche wirksam ist.

Das Wasser verbindet sich nicht mit den Säuren des Wasserstoffs, es scheint nur Auflösungsmittel derselben zu sein: sie können alle für sich existiren.

### 1. Chlorwasserstoffsäure.

# 2 M. Chlorwasserstoffgas = 1 M. Chlorgas + 1 M. VVasserstoffgas.

260. Chlorgas und Wasserstoffgas kann man, wie Darstellung ich schon früher (s. I, 1. p. 79.) angeführt habe, direct des gasförmimit einander vereinigen; man erhält diese Verbindung serstoffs. jedoch am leichtesten, wenn man Chlornatrium mit concentrirter Schwefelsäure, welche 18 p. C. Wasser (s. I, 2. p. 33. §. 42.) enthält, zerlegt. Der Sauerstoff dieses Wassers verbindet sich mit dem Natrium zu Natron, und dieses mit Schwefelsäure zu schwefelsaurem Natron: das Chlor verbindet sich mit dem Wasserstoff und entweicht als Chlorwasserstoffgas. Will man dieses Gas auffangen, so kann man in demselben Apparat, welchen

man zur Darstellung des Wasserstoffgases anwendet (s. I, 1. p. 19, §. 20.), die Zersetzung vornehmen. Das Chlornatrium schüttet man in die Flasche, und die Schweselsäure, welche schon bei der gewöhnlichen Temperatur auf das Chlornatrium wirkt, giesst man durch den Trickter nach. Da das Chlorwasserstoffgas vom Wasser absorbirt wird, so muss man es über Quecksilber auffangen und einen so langen Trichter nehmen, dass die Schwefelsäure, welche man hineingiesst, den Druck der Quecksilbersäule im Entbindungsrohre, das etwas unter die Obersläche des Quecksilbers hinuntergeht, überwinden kann. Das Gas fängt man nicht eher auf, als bis alle Luft aus der Flasche ausgetrieben ist.

Eigenschaften mensetzung

261. Das Chlorwasserstoffgas ist bei der gewöhnund Zusam- lichen Temperatur und dem gewöhnlichen Druck der Atmosphäre gasförmig; hei einem Druck von 40 Atmosphären bildet es eine farblose Flüssigkeit, welche man auf ähnliche Weise erhält wie die slüssige Kohlensaure (s. I, 2. p. 112, §. 145). Das Chlorwasserstoffgas wird von den Metallen, welche das Wasser zerlegen, gleichfalls zerlegt, z. B. von Eisen, Zink u. s. w., Chlormetalle bilden sich, und 1 M. Chlorwasserstoffgas hinterlässt 1 M. Wasserstoffgas. Da das Chlorwasserstoffgas aus 1 M. Chlor und 1 M. Wasserstoff (s. I, 1. p. 79.) besteht, welche sich zu 2 M. Chlorwasserstoffgas verbinden, so beträgt das specifische Gewicht desselben 1,254 dem Gewichte nach besteht es in 100 Th. aus 97,26  $\left(\frac{2,44\cdot100}{2,44+0,0688}\right)$  Th. Chlor und 2,74 Th. Wasserstoff. Mit den meisten Metalloxyden zersetzt & sich, und Chlormetalle und Wasser werden gebildet Macht man den Versuch in einem ähnlichen Apparate. wie ich ihn bei der Reduction des Kupferoxyds (s. L 1. p. 36.) angeführt habe, so kann man das gebildete Wasser abdestilliren und bestimmen. Bei sehr starken Bsen, z.B. bei der Baryterde, findet diese Zersetzung up

ter Feuererscheinung statt; mit der Thonerde und Beryllerde dagegen findet diese Zersetzung nicht statt. Chlorwasserstoffgas und wasserfreie Schwefelsäure geben, durch eine heisse Röhre getrieben, Chlor, Wasser und schweslichte Säure. Das Chlorwasserstoffgas ist farblos, röthet stark das Lackmuspapier und hat einen erstickend sauren Geruch. Mit der Luft in Berührung. bildet es einen starken Rauch, indem es sich mit dem Wasser derselben verdichtet. Bringt man in einen mit Chlorwasserstoffgas gefüllten und über Quecksilber umgestürzten Cylinder nur wenig Wasser, so verschluckt dieses das Gas sehr schnell; verschliesst man eine Flasche, welche mit dem Gase über Quecksilber gefüllt ist, mit dem Finger, und zieht diesen weg, nachdem man die Flasche mit ihrer Oeffnung nach unten in Wasser getaucht hat, so steigt das Wasser in einem Augenblick in die Flasche hinauf und füllt sie, indem es das Chlorwasserstoffgas verdichtet.

262. Die gewöhnliche Salzsäure ist Wasser, welches Chlorwasserstoffgas absorbirt hat. Je niedriger die gegen Wasser. Temperatur ist, bei welcher man das Gas absorbiren lässt, um so größer ist die Menge, welche das Wasser davon aufnimmt; bei 0° nimmt 1 M. Wasser 480 M. Chlorwasserstoffgas auf, und hat dann ein specifisches Gewicht von 1,21. Wasser, welches bei der gewöhnli-Eigenschaften chen Temperatur mit Chlorwasserstoffgas gesättigt wird, der wässerigen enthält davon 38,3 p. C., und hat ein specifisches Gewicht von 1,19. Die Auflösung des Chlorwasserstoffs in Wasser kocht bei einer Temperatur, welche etwas höher als die ist, wobei sie gesättigt ist, indem Chlorwasserstoffgas entweicht. Eine Säure von 1,19 kocht bei 60°. Der Kochpunkt steigt, so wie sich in der Flüssigkeit der Gehalt an Chlorwasserstoff vermindert, bis zu 110°, bei welcher Temperatur sie unverändert übergeht, und ihr specifisches Gewicht beträgt alsdann 1,1, ihr Gehalt an Chlorwasserstoff 20 p. C. Eine Säure, welche weniger Chlorwasserstoff als 20 p. C. enthält, kocht

bei einer niedrigeren Temperatur, und indem eine wasserhaltigere Säure fortgeht, steigt der Kochpunkt gleichfalls bis 110". Eine wässerige Säure, welche bei einer niedrigeren Temperatur als die der Atmosphäre dargestellt worden ist, raucht stark an der Luft, indem sich etwas von dem absorbirten Gase entwickelt, welches manchmal so bedeutend ist, dass der Stöpsel aus der mit der Säure angefüllten Flasche herausgeworfen wird. Eine Tabelle über den Gehalt der wässerigen Chlorwasserstoffsäure von verschiedenem specifischen Gewichte werde ich am Ende dieses Lehrbuches abdrucken lassen.

Verbalten sche Substanzen.

Organische Substanzen werden auf ähnliche Weise gegen organi- von der Chlorwasserstoffsäure in ihrer Zusammensetzung verändert, wie von der Schwefelsäure, indem sie sich schwärzen; vegetabilische Substanzen werden stärker davon angegriffen, als thierische. Lässt man einen Tropsen verdünnter Säure auf Leinwand fallen, so ist sie unwirksam: concentrirt man aber die Säure darauf durch Verdampfen, so wird die Stelle, wo der Tropfen fiel, mürbe und zerfällt.

Anwendung.

263. Die Chlorwasserstoffsäure, und zwar in Wasser aufgelöst als Salzsäure, gehört zu den wichtigsten Substanzen, welcher man zu chemischen Untersuchungen bedarf; in Künsten und Gewerben wird sie gleichfalls sehr viel angewandt, so dass ich die Darstellung sowohl der reinen als der gewöhnlichen Salzsäure weitläufig anführen mufs.

Theorie der

264. Die Darstellung der Chlorwasserstoffsäure bie-Darstellung tet dadurch, dass das Natron, eben so wie das Kali, in dem Kochsalz, verschiedenen Verhältnissen mit der Schwefelsäure sich verbindet, fast eben so mannigfaltige Erscheinungen dar, als die Darstellung der Salpetersäure. Man kann zum Chlornatrium entweder so viel Schwefelsäure zusetzen als nothig ist, um neutrales, oder so viel, als nothig, um saures schwefelsaures Natron zu bilden; die Zersetzung erfolgt in jedem Fall vollständig, aber unter sehr verschiedenen Umständen.

265. Das saure schwefelsaure Natron verhält sich Wenn saures bei einer erhöhten Temperatur eben so, wie das saure schwefelsaure Kali; es enthält bei einer Temperatur von 178°, bei welcher es schmilzt, noch so viel Wasser, dass der Sauerstoff des Wassers zu dem der überschüssigen Schwefelsäure wie 1:3, also wie in der concentrirten Schwefelsäure sich verhält.

Setzt man so viel Schwefelsäure zum Chlornatrium hinzu, dass dieses sich vollständig in saures schwefelsaures Natron zerlegt, so wird das Chlornatrium, so wie es mit der Schwefelsäure in Berührung kommt, zersetzt, und die Chlorwasserstoffsäure entwickelt sich als Gas: man muss daher die Schwefelsäure nur von Zeit zu Zeit zusetzen, und es bedarf, wenn Schwefelsäure und Chlornatrium in vollständige Berührung mit einander kommen, nur einer geringen Temperaturerhöhung zur vollständigen Austreibung der Chlorwasserstoffsäure. Bei der Art, wie jedoch die Schwefelsäure zu dem Chlornatrium hinzugegossen wird, entsteht keine vollkommene Mengung; um die letzten Ouantitäten Chlornatriums zu zersetzen, ist es daher nothwendig, die Masse bis zum Schmelzen des sauren schwefelsauren Natrons, also bis zu 178° zu erhitzen, wodurch alsdann das Chlornatrium und die Schwefelsäure vollständig mit einander in Berührung kommen.

Setzt man dagegen nur so viel Schwefelsäure hinzu, oder neutrales daß bei der Zersetzung des Chlornatriums neutrales dabei gebildet wird.

schwefelsaures Natron gebildet wird, so wird die erste Hälfte des Chlornatriums eben so zerlegt, als wie bei dem zuerst angeführten Verhältniss; die spätere Zerlegung entsteht alsdann dadurch, dass das Chlornatrium und saures schwefelsaures Natron auf einander einwirken. der gewöhnlichen Temperatur findet zwischen ihnen keine Zersetzung statt; bei einer erhöhten ungefähr in demselben Verhältnisse, wie für sich das erhitzte saure schwefelsaure Natron die überschüssige Schwefelsäure abgiebt. so dass eine vollständige Zersetzung noch nicht bei der Temperatur, bei welcher die Glasgefässe schmelzen, eingetreten ist.

Das zweckmäsigste Ver-hältnis.

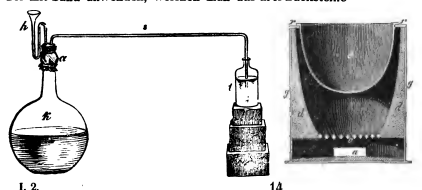
266. Am besten kann man diese Zersetzung verfolgen, wenn man Chlornatrium, saures schwefelsaures Natron und Wasser mit einander der Destillation unterwirft. Destillirt man z. B. ein Gemenge von 100 Theilen Chlornatrium, 100 Th. Wasser, 100 Th. schwefelsaurem Natron und 69 Th. Schwefelsäure, welche mit den 100 Th. schwefelsauren Natrons das saure Salz bilden, so geht, indem die Masse bei 106° anfängt zu kochen, zuerst Wasser, welches nur sehr schwach sauer ist, über. Wenn der Kochpunkt des Gemenges bis 200° gestiegen ist, beträgt die übergegangene Flüssigkeit 1083 Th. von 1.056 specifischem Gewichte, worin 11.1 Th. Chlorwasserstoffsäure enthalten sind, statt dass die Schwefelsäure, wenn sie sogleich zersetzend auf das Chlornatrium einwirkte, 51,06 Th. Chlorwasserstoffsaure entwickeln sollte. Erhitzt man das Gemenge stärker, so erhält man wässerige Chlorwasserstoffsäure im hochsten Grade der Concentration, und zuletzt gasförmige Chlorwasserstoffsäure.

Wassermengen.

Setzt man zu dem Gemenge aus Schwefelsäure und verschiedenen Kochsalz Wasser hinzu, so werden die Erscheinungen noch zusammengesetzter, indem das Verhalten des Wassers zur Chlorwasserstoffsäure, welches ich schon angeführt habe, hinzukommt. Hat man so viel Schwefelsäure zum Chlornatrium hinzugesetzt, dass es vollstän-

dig in saures schwefelsaures Natron zerlegt wird, und setzt man nur wenig Wasser, etwa eben so viel wie Schwefelsäure, hinzu, so geht zuerst gasförmige Chlorwasserstoffsäure, dann concentrirte und zuletzt diluirte über. Hat man dagegen nur die Hälfte der Schwefelsäure und eben so viel Wasser angewandt, so geht zuerst gasförmige Säure, und dann wässerige, welche anfänglich sehr concentrirt ist, über; nach und nach nimmt die übergehende Säure an Chlorwasserstoffgehalt so ab, dass sie nur ein specifisches Gewicht von 1,07 zeigt. Wenn die diluirteste übergegangen ist, so steigt alsdann die Temperatur in der Retorte, die Einwirkung des sauren schwefelsauren Natrons und Chlornatriums auf einander findet statt, die übergehende Säure wird bald sehr concentrirt, und zuletzt entwickelt sich wieder gasförmige Säure.

267. Zur Darstellung einer vollkommen reinen Salz-Verfahren bei säure in solcher Menge, wie man sie in chemischen La- der Darstelboratorien und Apotheken gewöhnlich zu bereiten pflegt, Säure wendet man einen so großen gläsernen Ballon oder Kol-in chemischen Laboratorien, ben k an, dass, wenn man ihn ungefähr bis zu zwei Drittel mit Kochsalz füllt, 20 Pfund hineingehen; den Ballon oder den Kolben stellt man in eine Sandkapelle, welche in einem ähnlichen Ofen wie bei der Salpetersäure-Darstellung steht; statt Sandkapelle kann man auch einen eisernen Kessel mit Sand anwenden, welchen man auf drei Backsteine



stellt. Den Apparat stellt man ganz so zusammen wie bei der Darstellung des Ammoniaks (I, 1. p. 100 u. 101.) und auf dieselbe Weise, wie bei dieser, liegt das Rohr s etwas geneigt, damit das darin sich condensirende Wasser in den Ballon zurücksliese. Der Durchmesser desselben muss wenigstens 3 Zoll betragen und das Ende, welches in den Kolben hineingeht, schief abgeschliffen sein, wie bei der Aetherdarstellung. Die Oeffnung dieses Rohrs, aus welchem das Gas sich entwickelt, braucht nur sehr wenig unter die Oberfläche des vorgeschlagenen Wassers zu gehen, weil das Wasser, welches das Gas condensirt, schwerer wird und auf den Boden fliest. Die Säure wird von Zeit zu Zeit auf das Chlornatrium durch das Sicherheitsrohr h eingegossen, und wenn nach dem Zusatz von Säure die Gasentwickelung nicht gut mehr von Statten geht, so fängt man an sehr vorsichtig zu feuern. Das Gefäss t umgiebt man mit Schnee, Eis oder sehr kaltem Wasser; je niedriger die Temperatur ist, bei welcher das Gas vom Wasser verdichtet wird, um so mehr nimmt es davon auf. Bei der Condensation des Gases entwickelt sich viel Wärme. Man wechselt das Gefäss. wenn die Gasblasen, ohne an Grösse abzunehmen, durch die Flüssigkeit in die Höhe steigen. Das Wasser nimmt, wenn es mit Chlorwasserstoffsäure gesättigt worden ist, ungefähr einen anderthalb Mal größern Raum als vorher ein. Hat man eine verdünnte Salzsanre von 1,1 spec. Gew. darzustellen, so kann man ungefähr doppelt so viel Wasser vorschlagen als man Kochsalz angewandt hat und ist im Stande so vollständig abzudig abzukühlen, dass man das Gefäs nicht zu wechseln braucht. Wenn man auf diese Weise, oder auch nach den übrigen gewöhnlichen Methoden, Chlorwasserstoffsäure in gläsernen Gefäsen und in Sandkapellen darstellt, und auf 100 Th. Chlornatrium 83,76 Th. Schwefelsäure nimmt, so kann man bei der Temperatur. welche man darin erreichen kann, nur zwei Drittel des angewandten Kochsalzes zerlegen. Es ist daher am vortheilhaftesten, statt 83,76 Th. Schwefelsäure 125,63 Th.

zu nehmen; nimmt man 167,52 Th. Schwefelsäure, so gewinnt man an Zeit und Brennmaterial; dieses letztere Verhältnis ist für die Darstellung in Laboratorien bei weitem das beste; gegen Ende der Operation steigt die Masse; setzt man auf 20 Th. Kochsalz 331 Th. Schwefelsäure mit 6 Th. Wasser verdünnt hinzu, so findet dies nicht statt, jedoch dauert die Operation etwas länger, da gegen das Ende derselben viel Wasser mit überdestillirt.

268. In großen Fabriken stellt man die Salzsäure in Fabriken. entweder in Galeerenöfen, oder, wo Glasgefässe theuer sind und andere für diese Darstellungsmethode ungünstige Umstände eintreten, in eisernen Cylindern dar; die Darstellungsmethoden sind ganz so, wie ich sie schon weitläufig bei der Salpetersäure (s. ob. I, 2. p. 11. u. 12.) beschrieben habe. Bei der Darstellung des schwefelsauren und kohlensauren Natrons aus dem Kochsalz werde ich noch einmal auf die der Salzsäure im Großen zurückkommen.

Salzsäure.

269. Die Salzsäure kann Chlor, schweflichte Säure und Verunreini-Schwefelsäure enthalten. Chlor enthält sie, wenn die zu gungen der ihrer Darstellung angewandte Schwefelsäure Salpetersäure enthielt, schweflichte Säure, wenn organische Substanzen das Gemenge in der Retorte verunreinigten. Chlor erkennt man durch die Farbe und dadurch, dass sich Blattgold darin auflöst; Schwefelsäure vermittelst Barytsalze und schweslichte Säure gleichfalls, wenn man die Lösung vorher mit Salpetersäure erhitzt hat. unreine käufliche Salzsäure kann außerdem noch Eisenoxyd enthalten, und wenn die Schwefelsäure arsenikhaltig war, noch arsenichte Säure. Letztere erkennt man durch Fällung mit Schwefelwasserstoff oder nach den bei dem Arsenik angegebenen Methoden. Kann man sich keine arsenikfreie Schwefelsäure verschaffen, so verdünnt man 100 Th. derselben mit 40 Th. Wasser, leitet so lange Schwefelwasserstoff hindurch als noch Schwefelarsenik sich absondert, filtrirt die Säure durch Sand und setzt diese verdünnte Säure zum Kochsalz im Glasballon hinzu.

Zwei Drittel der Salzsäure, die das Kochsalz giebt, wenn man 1 Atom desselben mit 2 At. Schwefelsäure destillirt. geht gasförmig über beim gelinden Erhitzen.

270. Königswasser. Man bezeichnet mit diesem Königswasser. Namen ein Gemisch von Salpetersäure und Salzsäure, das die Eigenschaft besitzt, Gold aufzulösen, was iede dieser Säuren für sich nicht vermag. Setzt man zu 2 Th. Salzsäure 1 Th. Salpetersäure, so erhält man eine farblose Flüssigkeit, welche das Lackmuspapier röthet, ohne es sogleich zu bleichen. Erwärmt man dieses Gemenge, so wird es gelb, man bemerkt deutlich einen Chlorgeruch. und eingetauchtes Lackmuspapier wird davon gebleicht; kocht man es, so entwickelt sich so lange Chlor und Stickstoffoxyd, bis eine der Säuren vollständig zersetzt ist. Bringt man Blattgold in die kalte Auflösung, so bewirkt die Verwandtschaft des Goldes zum Chlor augenblicklich die Zersetzung. Chlorgold wird gebildet, und Stickstoffoxyd entwickelt sich. Die Wirkung des Konigswassers beruht also darauf, dass der Wasserstoff der Chlorwasserstoffsäure der Salpetersäure : ihres Sauerstoffs entzieht, wodurch Chlor, Stickstoffoxyd und Wasser gebildet werden. Dieselben Zersetzungen finden statt, wenn man Kochsalz in Salpetersäure, oder Salpeter in Salzsäure auflöst. Ist das Königswasser concentrirt, so kann sich durch Zersetzung der Salpetersäure salpetrichte Säure bilden, unter denselben Umständen wie dies auch durch solche Substanzen statt findet, die der Salpetersäure Sauerstoff entziehen. Sie ist sonst bei der Auflösung des Goldes keine weitere Bedingung; denn leitet man Chlor in Wasser, worin Gold suspendirt ist, so löst sich dieses gleichfalls auf.

## Bromwasserstoffsäure.

2 M. Bromwasserstoffgas = 1 M. Bromgas + 1 M. Wasserstoffgas

271. Die Bromwasserstoffsäure erhält man gasför-Bromwassermig, wenn man Bromphosphor mit etwas Wasser in Be-

rührung bringt, oder Bromkalium mit etwas Schwefelsäure übergiesst, wobei sich Bromwasserstoffgas und zugleich Bromgas, welches vom Quecksilber absorbirt wird, entwickelt. In seinen Eigenschaften ist es ganz dem Chlorwasserstoff ähnlich; 1 M. Bromwasserstoffgas giebt 1 M. Wasserstoffgas, wenn es eine Zeit lang mit Kalium in Berührung gewesen ist. Das specifische Gewicht des Gases beträgt 2,731  $\left(\frac{5,3933+0,0698}{2}\right)$ . Metalloxyde verhält sich die gasförmige Säure, wie die gasförmiger. Chlorwasserstoffsäure: vom Wasser wird sie stark absorbirt. Die wässerige Säure gewinnt man am bequemsten, wenn man Bromkalium mit einer gleichen Gewichtsmenge Schwefelsäure, welche man mit 16 Th. Wassers verdünnt hat, der Destillation unterwirft, oder Schwefel-gegen Wasser. wasserstoffgas zu Brom treten lässt, welches man mit Wasser übergossen hat; der Schwefel wird ausgeschieden, und das Brom verbindet sich mit dem Wasserstoff. Dampft man die Auflösung ein, so geht zuerst Wasser, dann sehr verdünnte Säure über, bis man einen constanten Kochpunkt von 126° erreicht; diese Säure hat ein spec. Gewicht von 1,486 und enthält 46,83 p. C. Bromwasserstoff. Von Salpetersäure und andern Substanzen, in welchen der Sauerstoff durch keine große Verwandtschaft zurückgehalten wird, wird die Bromwasserstoffsäure zersetzt, indem sich Wasser bildet und Brom ausscheidet.

#### Jodwasserstoffsäure. 3.

2 M. Jodwasserstoffgas = 1 M. Jodgas + 1 M. Wasserstoffgas.

272. Jodwasserstoff kann man weder direct durch Jodwasser-Verbindung des Jods mit dem Wasserstoff, noch durch Destillation eines Gemisches von Schwefelsäure mit Jodnatrium darstellen; die Jodwasserstoffsäure zerlegt nämlich die Schwefelsäure, Jod scheidet sich aus, und Wasser und schweslichte Säure werden gebildet.

stoff,

Jodwasserstoff erhält man in Gasform, wenn gasförmiger. man zu Jodphosphor, welchen man durch Zusammenschmelzen von 9 Th. Jod und 1 Th. Phosphor darstellt,

nur so viel Wasser hinzusetzt, als zur Zerlegung der Verbindung nöthig ist; es bildet sich alsdann phosphorichte Säure und Jodwasserstoffgas entweicht. In einem kleinen Kolben, in den man, damit das Wasser nur langsam mit dem Jodphosphor in Berührung kommt, stark angefeuchte Glasstückchen hineinlegt, kann man diese Zersetzung am beguemsten vornehmen. Das Jodwasserstoffgas kann man weder über Wasser, wovon es absorbirt wird, noch über Quecksilber, welches sich mit dem Jod desselben verbindet, auffangen; man muß es auf ähnliche Weise, wie das Chlor, in einen trockenen Kolben leiten (s. I, 1. p. 76.).

Eigenschaften.

274. Das Jodwasserstoffgas ist dem Chlorwasserstoffgas sehr ähnlich; es ist farblos und von erstickend saurem Geruch. Durch ein glühendes Rohr geleitet, zerlegt es sich theilweise in Jod- und Wasserstoff; mit Sauerstoff gemengt, zerlegt es sich vollständig, Wasser wird gebildet und Jod ausgeschieden. Alle Sauerstoffverbindungen, in denen der Sauerstoff durch keine große Verwandtschaft gebunden ist, Salpetersäure, Schwefelsäure, Chlorsäure, Jodsäure und Eisenoxydsalze, zerlegen es auf dieselbe Weise. Metalle, welche damit in Berührung gebracht werden, verbinden sich mit dem Jod, und 1 M. Jodwasserstoffgas hinterlässt 1 M. Wasserstoffgas. Aus der Gewichtszunahme, welche das Metall erleidet, kann man die Zusammensetzung der Säure finden; Metalloxyde bilden damit Jodmetalle und Wasser, was man gleichfalls zur Bestimmung der Zusammensetzung der Säure benutzen kann. Es besteht darnach 1 M. der Säure aus 1 M. Jodgas und 1 M. Wasserstoffgas; das spec. Ge-Zusammen- wicht der Gasart ist daher  $\left(\frac{0.0688 + 8.7011}{2}\right)$  4,3849, und

setzung.

in 100 Th. besteht sie aus 99,22 Th. Jod und 0.78 Th. Wasserstoff. Dieses auffallende Gewichtsverhältniss rührt davon her, dass das Jodgas ein großes spec. Gewicht hat, und das Wasserstoffgas die leichteste Gasart ist.

Wässerige

275. Eine wässerige Auflösung der Jodwasserstoff-

säure erhält man am besten, wenn man Jod mit Wasser Jodwasserin einem Cylinder anrührt und unter fortdauerndem Umrühren, so lange die Flüssigkeit noch etwas braun erscheint, Schwefelwasserstoffgas hineinstreichen läßt. Durch Abdampfen kann man die Auflösung concentriren, bis sie ein specifisches Gewicht von 1,70 hat; sie kocht dann bei 128° und enthält 56,26 p. C. Jodwasserstoff. Sie ist farblos, raucht an der Luft und ist an Geschmack und Geruch der concentrirten Salzsäure ähnlich. Sie löst Jod in großer Menge auf, wodurch sie intensiv braun gefärbt wird; der Luft ausgesetzt, zeslegt sie sich, Wasser wird gebildet, und das ausgeschiedene Jod löst sich in dem noch unzersetzten Theile der Jodwasserstoffsäure auf. die Menge des ausgeschiedenen Jods aber so zu, dass es nicht mehr aufgelöst bleiben kann, so sondert es sich allmählig in schönen und großen Krystallen aus.

276. Jodwasserstoffgas verbindet sich direct mit dem Phosphorwasserstoffgas, wenn man es zu diesem, welches bromwasserman über Quecksilber aufgefangen hat, leitet; am leichtesten erhält man es in großer Menge, wenn man 60 Th. Jod und 15 Th. Phosphor, welchen man mit gröblich gepulvertem Glase mengt, um ihn fein zu vertheilen und eine zu rasche Einwirkung zu vermeiden, mit 8 bis 9 Th. Wasser in einer tubulirten Retorte der Destillation unterwirft. Die Retorte verbindet man mit einer weiten tubulirten Vorlage, und diese mit einem Entbindungsrohr, welches in Wasser geleitet wird. Wenn man die Retorte erwärmt, so entweicht Jodwasserstoffgas durch das Glasrohr und wird vom Wasser absorbirt; im Halse der Retorte und in der Vorlage setzt sich die Verbindung in Krystallen an, und Phosphorsäure bleibt in der Retorte zurück. Der Sauerstoff des Wassers verbindet sich also mit dem Phosphor, ein Theil des Wasserstoffs mit dem Jod und ein anderer mit dem Phosphor; vielleicht ist es möglich, die Operation so zu leiten, dass nur Phosphorsäure und die genannte Verbindung entsteht. Diese Verbindung, welche sehr flüchtig ist, wird noch einmal in einem Kol-

stoffsäure.

Jod- und stoffsaurer Phosphorwasserstoff. ben bei gelinder Wärme sublimirt; die beigemengte wässerige Jodwasserstoffsäure bleibt alsdann zurück, und die Verbindung, auf welche eine concentrirte Auflösung der Jodwasserstoffsäure nicht zersetzend wirkt, sublimit sich in farblosen, großen Krystallen, welche Würfel sind. Man kann sie, ohne dass sie zersetzt wird, durch ein glühendes Rohr leiten. Setzt man Wasser oder wasserhaltige Flüssigkeiten zu dieser Verbindung, so findet so lange eine Zersetzung statt, wobei Phosphorwasserstoff sich entwickelt und Jodwasserstoffsäure sich auflöst, bis sich eine concentrirte Auflösung dieser Säure gebildet hat. Mit Cyanquecksilber oder Quecksilberchlorid zusammengerieben und erhitzt, bildet sich Quecksilberjodid, indem Cyanwasserstoffsäure, oder Chlorwasserstoffsäure und Phosphorwasserstoff, ohne sich zu verbinden, entweichen.

Quecksilberbromid oder Quecksilberbromür geben, mit dieser Verbindung gemengt und erhitzt, bromwasserstoffsauren Phosphorwasserstoff, Quecksilberjodid oder Quecksilberjodür, Bromwasserstoffgas und Phosphorwasserstoffgas, und eine ziemliche Menge der angewandten Verbindung entweicht unzersetzt. Dieselbe Verbindung von Phosphorwasserstoff und Bromwasserstoff erhält man, wenn man zu Phosphorwasserstoff Bromkiesel und etwas Wasser treten läfst, in farblosen, cubischen Krystallen, welche mit Wasser Phosphorwasserstoff entwickeln.

Der jodwasserstoffsaure Phosphorwasserstoff besteht aus gleichen Maassen Phosphorwasserstoffgas und Jodwasserstoffgas, ist also nach denselben Gesetzen zusammengesetzt, wie die Verbindung des Ammoniaks mit der Jod-, Brom- und Chlorwasserstoffsäure, welche auch in Würfeln krystallisiren.

Diese Verbindungen sind von Interesse, weil sie zeigen, dass der Phosphorwasserstoff nicht allein keine saure Eigenschaft besitzt, sondern sich eher den Basen nähert.

und als Wasserstoffverbiidung mit dem Ammoniak zu vergleichen ist.

> 4. Fluorwasserstoffsäure. 100 Fluor 4 5,34 Wasserstoff.

277. Man erhält die Fluorwasserstoffsäure, wenn Darstellung, man gleiche Gewichtsmergen reinen Flusspath, welcher aus Fluor und Calcium oesteht und eine allgemein im Mineralhandel verbreitete Substanz ist, und Schwefelsäure in einer Retorte von Ble oder Platin destillirt. Man darf die Temperatur dabei nur wenig erhöhen, und muss die Vorlage mit Eis kalt ehalten; auch kann die Säure nur in Gefässen von Blei oder Platin aufbewahrt werden. Die Säure ist farb'os; sie kocht etwas über 15°. Eigenschaften Sie gehört zu den gefährlchsten Säuren, und eine kleine des Fluorwasserstoffs. Menge, nur so viel, als an der Spitze einer Nadel haften bleibt, verursacht, auf die Haut gebracht, heftige Schmerzen, zuweilen Fieberanfälle Lässt man die Finger nur einige Secunden mit der Säure in Berührung, so entstehen dadurch höchst schmerzhafte Verletzungen, welche nach Wochen erst heilen: woraus man leicht abnehmen kann, welcher Gefahr man sich beim Einathmen dieser Säure aussetzen würde. Sie raucht, der Luft ausgesetzt, und verbindet sich mit dem Wasser ehen so heftig, wie die wasserfreie Schwefelsäure; in Wasser aufgelöst, zeigt sie die Wirkungen auf die Haut nicht mehr. Zu den ge- Darstellung wöhnlichen Untersuchungen und Versuchen wendet man der wässerigen wässerige Fluorwasserstoffsäure an, welche man bereitet, (Flusspathindem man die gasförmige Säure sogleich aus der Retorte in ein Gemenge von Wasser und Eis, das sich in einem Gefässe von Platin befindet, hineinleitet; die Oeffnung des Retortenhalses stellt man so, dass sie nur sehr wenig unter die Obersläche des Wassers hinuntergeht. Sollte die Retorte auch erkältet werden, so wird die Flüssigkeit kaum bis zur Hälfte des Retortenhalses in die Höhe steigen. Die wässerige Säure ist farblos, durch Abdampfen kann man sie concentriren, bis sie ein

săure).

spec. Gew. von 1,15 und einer constanten Kochpunkt von 120° hat, sie enthält alsdann 35,37 p. C. Fluorwasserstoff.

Zur Darstellung größerer Mengen von Fluorwasserstoffsäure wendet man ein Blegefäß A von 10 Zoll Höhe an. Der obere Rand des Halies a hat eine 1 Zoll tiese und 3 Linien breite Rinne, in welche der Rand eines



Platinhelms B dicht hineinpasst. Nachdem man die Flasche mit der gehörigen Quantität Schweselsäure und Flusspath gefüllt und den Platinhelm in die Rinne eingesetzt hat verschmiert man diese mit einem dicken Brei aus Schweselsäure und Gyps. Man erhitzt die Flasche in einer Sandkapelle, wobei man die Temperatur des Sandes wenigstens bis auf 140° steigen lassen muß. Die Fluorwasserstoffsäure leitet man auf dieselbe Weise wie vorher angeführt ist, in Wasser.

Da der Fusspath, welchen man anwendet, jedoch nie rein von Kieselerde ist, so enthält die übergegangene Säure stets Fluorkiesel, wovon man sie reinigen kann, wenn man so lange Kalihydrat hineintröpfelt, als noch ein gallertartiger Niederschlag entsteht; es bildet sich nämlich Fluorkieselkalium. Sobald der Niederschlag sich abgesetzt hat, gießt man die Säure davon ab, und destillirt sie noch einmal; diese reine Säure muß in einer Flasche von Platin oder von Gold aufbewahrt werden. Für viele Untersuchungen ist ein Gehalt an Kieselsäure nicht schädlich und in diesem Fall braucht mat die erhaltene Säure nicht umzudestilliren und bei Untersuchungen, bei denen ein sehr geringer Silbergehalt nicht

störend ist, kann man sie in silbernen Gefässen aufbewahren.

278. Mit Metallen in Berührung gebracht, welche Verhalten derdie Chlorwasserstoffsäure zersetzen, entwickelt die Fluor- selben gegen Metalle und wasserstoffsäure Wasserstoffgas. Leitet man sie über Me- Metalloxyde. talloxyde, so bildet sie Wasser; überhaupt gleicht sie in allen Zersetzungen, die sie erleidet, und in den Verbindungen, welche dadurch entstehen, den Wasserstoffsäuren so sehr, dass, obgleich es noch nicht gelungen ist, das Fluor auszuscheiden, man dennoch nicht bezweifeln darf, dass diese Säure aus Fluor und Wasserstoff bestehe. Die Theorie bei ihrer Darstellung ist daher ganz dieselbe, wie bei der Chlorwasserstoffsäure: der Sauerstoff des Wassers der Schwefelsäure verbindet sich mit dem Calcium zu Kalkerde, diese mit der Schwefelsäure zu schwefelsaurer Kalkerde, und der Wasserstoff des Wassers mit dem Fluor zu Fluorwasserstoffsäure.

279. Die Zusammensetzung der Fluorwasserstoff- Zusammensäure hat man dadurch ermittelt, dass man eine gewogene Menge Fluorcalcium mit Schwefelsäure zerlegte, und das Gewicht der schwefelsauren Kalkerde bestimmte, deren Zusammensetzung man durch andere Versuche kennt. Was das Fluorcalcium mehr wiegt, als das Calcium der schwefelsauren Kalkerde, ist Fluor, mit welchem sich so viel Wasserstoff verbindet, als das Calcium, indem es das Wasser zerlegt, entwickelt; darnach besteht Fluorwasserstoffsäure in 100 Th. aus 94,93 Th. Fluor und 5,07 Th. Wasserstoff.

setsung.

280. Die Fluorwasserstoffsäure zersetzt, durch die Sie sersetzt überwiegende Verwandtschaft des Fluors zu den Metallen, nicht allein viele oxydirte Körper, welche von anderen Säuren nicht angegriffen werden, wie die Kieselsäure, die Titansäure, die Tantalsäure, die Molybdänsäure, die Wolframsäure; sondern sie wird auch von verschiedenen einfachen Substanzen zerlegt, welche auf die übrigen Säuren nicht einwirken, z. B. von ungeglühtem Kicsel, Zircon und Titan; ja wenn sie mit Salpetersäure gemischt

Kieselsäure

wird, so wird sie sogar von geglühtem Kiesel zerlegt, indem sich Stickstoffoxydgas entwickelt.

Die Fluorwasserstoffsäure verbindet sich mit mehreren Fluorverbindungen, z.B. mit Fluorbor und Fluorkiesel, auf die 1ch gleich nachher weitläufiger zurückkommen werde.

Actzen des Glases durch Fluorwasserstoffsäure.

281. Die Anwendung der Fluorwasserstoffsäure zum Aetzen des Glases beruht auf ihrer Eigenschaft, mit der Kieselsäure Wasser und Fluorkiesel zu bilden. Man überzieht das Glas mit Aetzwachs oder Aetzfirnifs, und zeichnet mit einer spitzen Nadel hinein, so dass dort, wo die Zeichnung auf dem Glase erscheinen soll, das Glas entblöfst wird. Die Fluorwasserstoffsäure wendet man entweder wässerig oder gasförmig an. Die wässerige Fluorwasserstoffsäure gießt man auf das Glas, welches man vorher rund herum mit einer aufrecht stehenden Kante von Wachs umgiebt, damit sie nicht herunterfließt: will man sie gasförmig anwenden, so mengt man Flusspath mit Schweselsäure in einer Platin- oder Bleischaale. legt die Platte darauf, und erhitzt die Schaale so gelinde. dass das Wachs nicht schmilzt. Man kann durch diese Aetzen des Glases selbst geringe Spuren von entwickelter Fluorwasserstoffsäure entdecken, z.B. wenn man Knochen mit Schwefelsäure behandelt. Die wasserfreie Fluorwasserstoffsäure wirkt so heftig auf das Glas, dass, wem man einen Tropfen darauf fallen lässt, sie sich erhitzt anfängt zu kochen und als dicker Rauch verfliegt, inden die Stelle, worauf sie fiel, davon ganz ausgefressen zurückbleibt. Wie sich die Substanzen, welche sich dabei bilden, nämlich Fluorkiesel und Wasser, gegen einander verhalten, werde ich gleich nachher anführen.

# 5. Schwefelwasserstoffsäure.

100 Schwefel 4-6,20 Wasserstoff.

Darstellung 282. Direct verbinden sich Schwefel und Wasserdes Schwefelwasserstoffs. stoffgas nicht mit einander. Am bequemsten erhält me

die Verbindung indirect, wenn man ein Schwefelmetall, dessen Metall, mit Wasser und einer Säure übergossen, das Wasser zersetzt, mit einer verdünnten Säure behandelt. Am besten wendet man dazu Schwefeleisen und Schwefelsäure an. Das Wasser wird zersetzt, der Wasserstoff des Wassers verbindet sich mit dem Schwefel zu Schwefelwasserstoffgas, welches entweicht, und der Sauerstoff des Wassers verbindet sich mit dem Eisen zu Eisenoxydul, das, mit Schwefelsäure vereinigt, schwefelsaures Eisenoxydul bildet. Da dieses Salz aber in Schwefelsäure unlöslich ist, so muss man 5 bis 6 Th. Wasser zu der Schwefelsäure hinzusetzen, damit es sich vollständig auflöst. Gewöhnlich entwickelt man das Schwefelwasserstoffgas nur langsam; man wendet dazu denselben Apparat an, wie zur Wasserstoffgasdarstellung (s. I, 1. p. 19. §. 20.). Das Schwefeleisen legt man in ganzen Stücken in die Flasche hinein, gießt zuerst Wasser darauf, und nachher zu wiederholten Malen in kleinern Quantitäten durch den Trichter die Schwefelsäure. Das Schwefeleisen bereitet man entweder, indem man dünne Stangen Eisen bis zur Schweisshitze erhitzt und dann in einen Tiegel, worin man Schwefel hineingelegt hat, hineinsteckt, oder indem man einen Tiegel bis zum starken Rothglühen erhitzt und in kleinen Portionen ein Gemenge von 3 Th. Eisendrehspänen oder Eisenfeile mit 2 Th. Schwesel hineinwirft; das gebildete Schwefeleisen erhitzt man nachher, bis es schmilzt. Will man das Schwefelwasserstoffgas rein erhalten, so leitet man es noch durch eine Flasche mit Wasser, wie das Wasserstoffgas (s. I, 1. p. 32. §. 33.). Das Schwefelwasserstoffgas wird vom Wasser absorbirt und vom Quecksilber zersetzt, jedoch so langsam, dass man zu den gewöhnlichen Versuchen es über Quecksilber oder Wasser auffangen kann; sonst muss man es über einer concentrirten Auslösung von Kochsalz auffangen.

283. Den Schwefelwasserstoff erhält man bei einem Eigenschaften Druck von 17 Atmosphären tropfbar flüssig, indem man des gasförfelwasserstoffs.

migen Schwe- auf dieselbe Weise verfahren kann, wie bei der Darstellung der flüssigen Kohlensäure (s. I. 2. p. 112. §. 145.), zweckmässiger ist es jedoch, den slüssigen Schweselwasserstoff (s. unten p. 225.) in ein starkes Rohr zu bringen, welches man zuschmilzt. Einige Wochen nachher hat dieser sich vollständig zersetzt, und Schwefel hat sich in Krystallen ausgeschieden, über welchem der flüssige Schwefelwasserstoff steht. Erkaltet man das leere Ende des Rohrs, so destillirt der flüssige Schwefelwasserstoff dorthin über; er bildet eine farblose, sehr bewegliche Flüssigkeit von ungefähr 0,9 spec. Gewicht.

284. Das Schwefelwasserstoffgas ist farblos, hat einen eigenthümlichen, höchst unangenehmen Geruch, den der faulen Eier; dieser Geruch ist so intensiv, dass einige Blasen hinreichend sind, um ein ganzes Zimmer damit Es ist ein Gift. zu erfüllen. Es gehört zu den giftigsten Gasarten, und steht in dieser Hinsicht der Blausäure nur wenig nach; in größerer Menge eingeathmet, tödtet es augenblicklich: in geringer Menge bewirkt es eine Entzündung der Lungen und der Luftröhre, in noch kleineren Quantitäten Kopfweh und Niedergeschlagenheit. Eine Luft, welche nur etwas nach Schwefelwasserstoffgas riecht, kann man ohne üble Folgen einathmen, weil die Menge, welche der Luft den Geruch mittheilt, so sehr geringe ist. Vogel sterben sogleich in einer Luft, welche dem Maasse nach Schwefelwasserstoffgas, Hunde in einer Luft, die 1 davon enthält. Der Geschmack des Gases ist sance. zusammenziehend und bitter.

Auflösung desselben in Wasser.

285. Ein Maass Wasser nimmt 2½ bis 3 Maass Schwefelwasserstoff bei der gewöhnlichen Temperatur auf. Diese Auflösung röthet das Lackmuspapier, riech nach der Gasart und ist farblos; der Luft ausgesetzt, wird sie bald trübe, indem der Sauerstoff der Luft sid mit dem Wasserstoff verbindet und Schwefel ausgeschie den wird; in verschlossenen Gefässen bleibt sie unverändert. Der Auflösung des Schwefelwasserstoffs in Waser bedient man sich sehr häufig, um Metalle zu erke-

nen und von einander zu unterscheiden; man bereitet sie, indem man Schwefelwasserstoffgas in destillirtes Wasser leitet, welches man vorher gekocht und in einem verschlossenen Gefässe hat erkalten lassen. Alkohol absorbirt doppelt so viel Schwefelwasserstoffgas als Wasser. in Alkohol.

Leitet man Schwefelwasserstoff in ein Gemisch von Alkohol und Wasser, welches bis auf - 18° abgekühlt wird, Schwefelwasso bildet sich eine eisartige Krystallisation, welche, erwärmt, unter schäumendem Aufbrausen zerlegt wird. Wahrscheinlich ist sie eine Verbindung von Schwefelwasserstoff mit Wasser.

hydrat (?).

In der Natur kommen verschiedene Quellwasser vor, welche Schwefelwasserstoff enthalten; sie werden als Heilmittel angewandt, und man nennt sie hepatische. werde auf ihre Entstehung an einem anderen Orte zurfickkommen.

setzung.

Das specifische Gewicht des Schwefelwasser- Zusammenstoffs beträgt 1,1912 nach directen Wägungen. Erhitzt man Zinn oder Blei in Schwefelwasserstoffgas auf ähnliche Weise, wie das Zinn oder Kalium im Stickstoffoxydul (s. I, 2. p. 28. §. 35.), so entziehen die Metalle dem Schwefelwasserstoffgase den Schwefel, und dem Maasse nach bleibt eben so viel Wasserstoff zurück, als Schwefelwasserstoffgas angewandt wurde. Ein Maass Schweselwasserstoffgas bedarf 11 Maass Sauerstoffgas, um sich vollständig in schweflichte Säure und Wasser zu verwandeln. Man kann das Gemenge auf ähnliche Weise. wie ein Gemenge von Wasserstoffgas und Sauerstoffgas, durch den elektrischen Funken entzünden. Ein Maafs Schwefelwasserstoffgas giebt 1 Maass schweflichte Säure: darnach beträgt das specifische Gewicht des Schwefelwasserstoffs 1,17782, und 1 Maass Schwefelwasserstoffgas besteht aus 1 Maass Wasserstoffgas = 0,0688 und 1 Maass Schwefelgas  $\left(\frac{6,654}{6}\right)$ .

287. Beim Zutritt der Luft entzündet, brennt es mit Zersetzungen blauer Flamme, indem schweslichte Säure und Wasser

stoff,

durch Sauer- sich bilden; mit Sauerstoffgas oder atmosphärischer Luft gemengt und entzündet, detonirt es heftig. Schwefelwasserstoffgas und schweflichte Säure wirken nicht auf einander; in Berührung mit Wasser zersetzen sie sich sogleich, indem Schwefel sich ausscheidet und Wasser sich bildet. Gießt man einige Tropfen rauchender Salpetersäure in einen Cylinder mit Schwefelwasserstoffgas, so verbindet sich der Sauerstoff der Saure mit dem Wasserstoff des Schwefelwasserstoffgases, und Schwefel wird ausgeschieden. Stellt man denselben Versuch in einem kleinen Glase, worin etwa 4 Unzen Wasser hineingehen, an, und verschliesst die Oeffnung des Glases sogleich, wenn man die Salpetersäure hineingegossen hat, mit dem Finger, so findet eine kleine Explosion mit Lichtentwickelung statt; die Hitze wird also dadurch, dass sich die Gase nicht ausdehnen können, so verstärkt, dass das Schwefelwasserstoffgas sich entzündet.

durch Metalloxyde.

288. Leitet man Schwefelwasserstoffgas über ein Metalloxyd, so werden, wenn die Verwandtschaft des Schwefels zum Metalle, und des Wasserstoffs zum Sauerstoff größer ist, als die des Metalles zum Sauerstoff, und die des Schwefels zum Wasserstoff, was in der Regel der Fall ist, Wasser und ein Schwefelmetall gebildet. einigen findet diese Zerlegung schon bei gewöhnliche Temperatur statt, z. B. beim Bleioxyd; bei anderen erst bei der Rothglühhitze, z. B. bei der Kalkerde. Thorerde dagegen. Bervllerde und andere Metalloxyde dieser Art erleiden keine Veränderung durch das Schwefelwasserstoffgas. Die Salze der Metalle, welche für sich oder mit Schwefel verbunden, wenn sie mit Wasser und eine Säure in Berührung kommen, wohin z. B. Zink, Mangan und Eisen gehören, das Wasser zersetzen, werden i ihrer Auflösung, wenn sie einen Ueberschufs von Saure enthalten, nicht zersetzt; die übrigen werden durch Schwefelwasserstoff zersetzt und, da die Schweselmetalle n Wasser unlöslich sind, aus ihrer Auflösung gefällt. Dient zur Un-meisten dieser Schwefelmetalle sind so intensiv gefärk

und so unlöslich, dass die kleinste Spur eines Metall- terscheidung oxydes, z. B. von Bleioxyd, durch Schwefelwasserstoff der Metalle. entdeckt wird. Die Bleisalze zeigen eben so jede Spur von Schwefelwasserstoff an; schreibt man z. B. auf ein Papier mit einer Auflösung von essigsaurem Bleioxyd, und lässt hierauf nur wenige Blasen Schwefelwasserstoff in einem geräumigen Zimmer entwickeln, so erscheint nach sehr kurzer Zeit die vorher unsichtbare Schrift braun gefärbt. Mit Metallen, z.B. polirtem Silber, Kupfer oder Quecksilber, in Berührung gebracht, wird das Schwefelwasserstoffgas zersetzt und die Metalle laufen an. indem nämlich die Oberfläche derselben sich mit dem Schwefel verbindet.

289. Die Anwendung des Schweselwasserstoffs, um verschiedene Säuren vom Bleioxyd uud anderen Metalloxyden zu trennen, habe ich schon häufig erwähnt; auf die Erkennung der Metalle durch Schwefelwasserstoff werde ich an einer anderen Stelle weitläufiger zurückkommen.

290. Der Schwesel verbindet sich mit dem Wasser Der tropsbarstoff noch zu einem tropsbar-slüssigen, ölartigen, gelbli-Schweselwaschen, wenig in Wasser löslichen Körper, welcher mehr serstoff. Schwesel als der gassörmige Schweselwasserstoss enthält, . dessen Zusammensetzung jedoch noch nicht genau hat er- Darstellung: mittelt werden können. Beim Kalium und Calcium werde ich verschiedene Verbindungen dieser Metalle mit dem Schwefel anführen. Die Verbindungen, welche am wenigsten Schwefel enthalten, werden, wenn man ihre Auflösung in eine Säure giesst, so zerlegt, dass mit dem Wasserstoff, welcher durch die Oxydation des Metalles frei wird, der Schwefel den gasförmigen Schwefelwasserstoff bildet. Zersetzt man auf ähnliche Weise eine Verbindung von Kalium oder Calcium mit mehr Schwefel. so sinkt in der Flüssigkeit ein ölartiger Körper zu Boden, welcher zuweilen auch in Tropfen auf der Flüssigkeit schwimmt. Man erhält ihn nur, wenn überschüssige Säure in der Flüssigkeit enthalten ist, sonst zerlegt er

sich in Schwefel und Schwefelwasserstoffgas; er gleicht also in dieser Hinsicht dem Wasserstoffsuperoxyd. Am leichtesten erhält man ihn, wenn man gleiche Theile Kalkerde und Schwefelblumen mit 16 Th. Wassers kocht, und die Auflösung allmählig zu Salzsäure, welche man mit der Hälfte Wassers verdünnt, hinzusetzt. Die saure Flüssigkeit kann man ziemlich lange kochen, ohne dass der ölartige Körper zersetzt wird; er verflüchtigt sich etwas mit den Wasserdämpfen. Der tropfbar-flüssige Schwefelwasserstoff zersetzt sich nach und nach, selbst in verschlossenen Gefässen. Er hinterlässt, wenn der Schweselwasserstoff frei entweichen kann, eine klebrige, halbdurchsichtige Masse, welche in einigen Tagen erstarrt. Derselbe Körper bildet sich bei der Darstellung des präcipitirten Schwefels, wenn man zu rasch die Säure zu der Schwefelkaliumauflösung schüttet, wobei alsdann gleichfalls an einer Stelle der Flüssigkeit das Schwefelkalium mit einem Ueberschuss von Säure in Berührung kommt und der tropfbar-flüssige Schwefelwasserstoff sich bildet, welcher aber gleich wieder zerlegt wird; dadurch entsteht das sogenannte Schwefelharz.

insbesondere substanzen.

Mit porösem Platina, Iridium, Gold und mehredurchContact-ren anderen Metallen in Berührung gebracht, zersetzt er sich und entwickelt Schwefelwasserstoff; eben so mit Mangansuperoxyd, Kieselerde, Magnesia, mit verschiede nen Schwefelmetallen, z. B. mit Schwefelkalium, ja selbst mit einer Kaliauslösung findet dieses statt. Diese Substanzen wirken wie Contactsubstanzen, und verhalten sich gegen diesen Körper eben so, wie gegen das oxydirte Wasser. Die Zersetzung durch Kali ist so zu erklären dass da, wo Kali und dieser Körper mit einander in Berührung kommen, allerdings Zweifach-Schwefelkalium sich bildet, dass aber dieses so gebildete Schwefelkalium die Zerlegung eines Theils der Verbindung bewirkt, da sie uslöslich in Wasser ist und nicht sogleich mit der hinreichenden Menge Kali in Berührung kommen kann.

#### 6. Selenwasserstoffsäure.

Seleneisen, welches man erhält, wenn man Selenwasserglühendes Eisen mit Selendämpfen in Berührung bringt, Darstellung. giebt, mit wässeriger Chlorwasserstoffsäure übergossen, Chloreisen und Selenwasserstoffgas. Dieses Gas ist farblos; es wird vom Wasser absorbirt, und zwar in etwas größerer Menge als das Schwefelwasserstoffgas. Die farblose Auflösung trübt sich, der Luft ausgesetzt, sehr bald, wird roth und setzt Selen ab, indem der Sauerstoff der Luft sich mit dem Wasserstoff des Selenwasserstoffs verbindet. Der Geruch des Gases ist wie der des Schwe-Eigenschaften. felwasserstoffs; selbst in kleinen Quantitäten eingeathmet, wirkt es sehr heftig, und ist daher wahrscheinlich sehr giftig. Die Auflösung des Selenwasserstoffs in Wasser färbt das Lackmuspapier roth; gegen Metalloxyde verhält es sich wie der Schwefelwasserstoff. Die Selenmetalle, welche man durch Fällung der Metallsalze durch Selenwasserstoff erhält, sind den Schwefelmetallen sehr ähnlich. Das Selenwasserstoffgas besteht aus 97,54 Th. Selen und 2,46 Th. Wasserstoffgas.

7. Cvanwasserstoffsäure, Blausäure.

2 M. Cyanwasserstoffgas = 1 M. Cyangas + 1 M. Wasserstoffgas.

292. Cyan und Wasserstoff kann man nicht direct Bildung der mit einander verbinden. Man erhält den Cyanwasser-Cyanwasserstoff, wenn man Cyanverbindungen durch wässerige Säuren oder Wasserstoffsäuren zerlegt; er bildet sich, wenn man thierische Substanzen, welche Stickstoff enthalten, oder verschiedene Ammoniaksalze, in denen das Radical der Säure zusammengesetzt ist, z. B. weinsteinsaures Ammoniak, oder Salmiak mit Kohle und Kalkerde der Destillation unterwirft. Man gewinnt ihn außerdem aus dem Pflanzenreich, aus den Gattungen Prunus und Amygdalus, indem man z. B. die Kerne der Steinfrüchte derselben, oder die Schaalen der bittern Mandeln mit Wasser destillirt.

Darstellung derselben. 293. Wasserfrei erhält man die Säure, wenn man mit Cyanquecksilber, dessen Darstellung ich beim Quecksilber anführen werde, ein Rohr füllt, welches mit einer Vorlage, die man in eine kaltmachende Mischung stellt, luftdicht verbunden wird; aus der Vorlage führt ein Rohr ins Freie. Leitet man durch das Rohr trockenes Schwefelwasserstoffgas, so bildet sich Schwefelquecksilber, und Cyanwasserstoffgeht, wenn man das Rohr mit warmem Wasser umgiebt, in die Vorlage über und wird darin verdichtet; unterbricht man die Operation, ehe das Cyanquecksilber an dem mit der Vorlage verbundenen Ende anfängt zersetzt zu werden, so enthält der Cyanwasserstoff keinen Schwefelwasserstoff; man verfährt also dabei wie bei der Darstellung der wasserfreien Ameisensäure (s. I, 1. p. 139).

Eigenschaften.

294. Die flüssige Cyanwasserstoffsäure ist farblos, von einem starken Geruch, welcher dem der bittern Mandeln sehr ähnlich ist, und von 0,6969 specifischem Gewicht bei + 18°. Bei - 15° erstarrt sie zu einer krystallinischen Masse. Sie kocht bei + 26°,5, und ist daher so flüchtig, daß, wenn sie frei verdampft, sie fest wird, indem sie so viel Wärme bindet, daß die Temperatur des nicht verdampften Antheils unter - 15° sinkt. Das specifische Gewicht des Cyanwasserstoffgases hat man zu 0,9476 gefunden.

Zusammensetzung. 295. Den Cyanwasserstoff hat man zersetzt, indem man ihn über Kupferoxyd leitete. Man hat ihn aus 3,64 Theilen Wasserstoff und 96,36 Theilen Cyan (=44,65 Theilen Kohlenstoff und 51,71 Theilen Stickstoff) zusammengesetzt gefunden, also aus gleichen Maaßen Wasserstoff, Stickstoff und Kohlenstoff zu 2 Maaßen verdichtet (\frac{0.8438 + 0.976 + 0.0688}{2} = 0.9443), oder aus 1 Maaße Cyangas und 1 Maaße Wasserstoffgas, welche sich gleichfalls zu 2 Maaße Cyanwasserstoffgas (\frac{1.8198 + 0.0688}{2} = 0.9443) verbinden. Das durch Wägung gefundene specifische Gewicht stimmt so nahe mit diesem berechneten überein als man es bei so schwierigen Bestimmungen erwarten darf. Kalium in Cyanwasserstoffgas erhitzt, verbindet

sich mit dem Cyan; 1 M. Cyanwasserstoff durch Kalium zersetzt, giebt ½ M. Wasserstoffgas. Der Cyanwasserstoff zerlegt sich sehr leicht, selbst in einem verschlossenen Gefäse, indem sich eine kohlige Substanz aussondert und cyanwasserstoffsaures Ammoniak sich bildet; ein gasförmiger Körper wird dabei nicht entwickelt.

296. In Wasser löst sich die Cyanwasserstoff- Darstellung säure in allen Verhältnissen auf. Eine solche Auflösung einer erhält man am bequemsten, indem man 1 Th. fein Säure in zerriebenes Cyaneisenkalium mit 15 Schwefelsäure, die man mit 2 Th. Wasser verdünnt, in einem Kolben erhitzt und das sich entwickelnde Gas in Wasser leitet. Den Kolben erhitzt man am zweckmässigsten in einem Sandbade und zum Abkühlen kann man sich des Apparats, welcher bei der Aetherdestillation beschrieben ist (s. I, 1. p. 241. §. 278.) bedienen. Damit durchaus kein Cyanwasserstoff sich verflüchtige, so legt man um die Verbindungsstellen noch Blase, so wie auch da, wo das Abkühlungsrohr i in das darunter gestellte Gefäss r mit Wasser geht. In die Blase dieses Theils des Apparats macht man einige Nadelstiche, damit die ausgedehnte Luft entweichen kann. Für pharmaceutische Zwecke wendet man auf 10 Th. (etwa 1 Unze) Cyaneisenkalium 72 Th. Wasser zum Auffangen der Blausäure an, und setzt die Operation so lange fort, bis 16 Th. Säure übergegangen sind, so dass die ganze Flüssigkeit 88 Th. beträgt. Sie enthält 2 p. C. Cyanwasserstoff; ihren Gehalt daran prüft man am besten, sindem man sie mit einer gewogenen Menge einer Lösung von salpetersaurem Silberoxyd fällt und das Gewicht des Cyansilbers bestimmt, wovon 5 Th. einem Theil Cyanwasserstoff entsprechen; manfindet, dass man nach dieser Methode von 10 Th. Cyaneisenkalium 13/4 Th. Cyanwasserstoff erhält. Drei Viertel des Cyankaliums werden bei dieser Destillation zerlegt, indem Cyanwasserstoffsäure, welche übergeht, und zweifach schweselsaures Kali sich bilden, und eine Verbindung von Eisencyanür mit einem Viertel des Cyankaliums (1KaCy+FeCy) bleibt

Blausäure.

als eine in Wasser unlösliche Verbindung in der Retorte zurück. Auch diese wässerige Säure zersetzt sich; ein Zusatz von Alkohol, einem flüchtigen Oel, von Schwefelsaure verhindert diese Zerlegung: je verdunnter sie ist. desto weniger ist sie der Zerlegung ausgesetzt.

297. Cyanwasserstoffsäure mit einer Kaliauflösung

Zerlegung mit Wasser in Ammoniak säure.

im Ueberschuss eine Zeit lang gekocht, giebt ameisensauund Ameisen-res Kali und Ammoniak: C2 N2 H2 u. H6 O2 u. K= KC2+H2O2 u. N2H4; mit concentrirter Chlorwasserstoffsäure destillirt, giebt sie Cyanwasserstoff, Ameisensäure und chlorwasserstoffsaures Ammoniak. Schwefelsäure wirkt eben so, nur langsamer. Das ameisensaure Ammoniak der Destillation unterworfen, zerfällt bei 180° in Cyanwasserstoff und Wasser (NH3 H+C3H2O1 =H, N2C2H2 u. H6O3), auf ähnliche Weise, wie das salpetersaure Ammoniak in Stickstoffoxydul und Wasser durch Erhitzen zerfällt.

lst ein starkes Gift.

298. Die Cyanwasserstoffsäure gehört zu den stärksten Giften; größere Thiere werden durch wenige Tropfen, welche man auf ihre Zunge bringt, getödtet. Darstellung derselben ist wegen ihrer großen Flüchtiskeit mit vieler Gefahr verbunden.

Verbalten

299. Mit den meisten Metalloxyden zersetzt sich derselben ge- die Cyanwasserstoffsäure, indem Cyanmetalle, welche gen Metall-oxyde. bei den Metallen abgehandelt worden, und Wasser gebildet werden; die dabei eintretenden Erscheinungen sind ganz denen ähnlich, welche die Schwefelwasserstoffsäure hervorbringt. Ist die Verwandtschaft des Cyans zum Metall viel größer, als die des Sauerstoffs zum Metall und zum Wasserstoff, wie dieses beim Blei, Ouecksilber, Kupfer und ähnlichen Metallen der Fall ist, so entstehen Cvanverbindungen, welche selbst durch stärkere Säuren nicht zerlegt werden; halten sich aber diese Verwandtschaften ungefähr das Gleichgewicht, so dass die Verwandtschaft des Cyans nur sehr wenig überwiegend ist, so werden durch irgend eine entgegenwirkende Verwandtschaft, durch die einer schwachen Säure, z. B. der

Kohlensäure, die Cyanverbindungen so wie die Schwefelverbindungen zerlegt. Aus diesem Grunde riecht z. B. eine Auflösung von Cyankalium oder von Schwefelkalium nach Cyanwasserstoff oder Schwefelwasserstoff; diese Auflösungen reagiren und schmecken daher alkalisch, indem sowohl das Pigment des Papiers, als die Flüssigkeit der Zunge die Verbindung zerlegt. Verbindet man aber das Cyankalium mit Cyaneisen, so reagirt es neutral und wird nicht so leicht zersetzt; eben so wie viele Metalle die freie Salpetersäure leicht zersetzen, auf die mit einer Basis, z. B. mit Kali, verbundene Salpetersäure dagegen keine Einwirkung zeigen.

# Zusammengesetzte Säuren des Wasserstoffs.

- I. Fluorwasserstoff und Fluorverbindungen.
- 1. Fluorkiesel und Fluorwasserstoffsäure (Kieselflussäure).

300. Fluorkiesel erhält man, wenn gleiche Theile Fluorkiesel. feingeriebenen Flusspaths und grob zerstossenes Glas mit Darstellung. 6 Th. Schwefelsäure in einer Retorte gelinde zusammen erwärmt werden. Der Sauerstoff der Kieselsäure des Glases verbindet sich mit dem Calcium des Flusspaths zu Kalkerde und diese mit der Schwefelsäure und der Kiesel mit dem Fluor des Fluorcalciums zu Fluorkiesel: 3CaF, Si u. 3S = 3CaSu. SiF<sup>8</sup>. Es entwickelt sich eine farblose Gasart, welche über Quecksilber aufgefangen werden muß, weil sie von Wasser sogleich zersetzt wird, indem sich Kieselsäure ausscheidet: man muß aus diesem Grunde das Entbindungsrohr und die Cylinder, worin man sie auffängt, vollkommen austrocknen. Das Gas hat ein spe-Eigenschaften. cifisches Gewicht von 3,574; tropfbar-flüssig hat man es bisher noch nicht erhalten können. Durch Kalium wird es zerlegt, indem sich Fluorkalium und Kieselkalium bilden; mit Metalloxyden zerlegt es sich in Fluormetalle und Kieselsäure. Man kann die Zusammensetzung des Gases finden, wenn man das Gewicht des Fluormetalles

setsung desselben.

Zusammen- bestimmt; es besteht aus 28,33 Th. Kiesel und 71,67 Th. Fluor. Von absolutem Alkohol wird es in großer Quantität, ohne eine Zersetzung zu veranlassen, aufgenommen; fängt aber die Auflösung an sehr concentrirt zu werden, so findet eine Zersetzung statt, Kieselsäure bildet sich, und die Flüssigkeit riecht nach Aether.

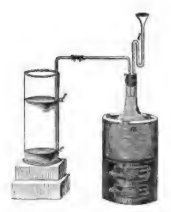
301. Fluorkieselgas, mit feuchter Luft in Berührung,

Kieselfluorwasserstoffsäure.

Bildung.

raucht sehr stark; mit flüssigem Wasser zersetzt es sich sogleich. Von 3 Th. Fluorkiesel zerlegt sich 1 Th., das Wasser wird zersetzt, Pluorwasserstoffsäure, welche mit 2 Th. Fluorkiesel sich verbindet, und Kieselsäure bilden sich, die Kieselfluorwasserstoffsäure löst sich auf, und die Kieselsäure scheidet sich gallertartig aus. Wenn man das Gas direct aus dem Entbindungsrohr in Wasser leitet, so wird dieses sogleich verstopft; man lässt das Gas daher aus dem Rohr unter Quecksilber, worüber man Darstellung. Wasser giesst, sich entwickeln. Zur Darstellung im Gro-

ssen wendet man einen Kolben a an, welchen man mit



dem Gemenge füllt, und oben mit einem doppelt durchbohrten Kork verschliefst. den man, durch Uebergiessen mit Gyps, luftdicht macht. Das Sicherheitsrohr l dient bloss dazu, um in Fall des Verstopfens der Gasart einen Ausweg zu lassen. Das Entbindungsrohr geht bis unten auf den Boden des Gefässes, unter das Quecksilber e, so dass

die Gasblasen erst, nachdem sie durch das Ouecksilber hindurch getreten sind, mit dem Wasser in Berührung kommen. Die Flüssigkeit bildet bald eine dicke Gallerte: man muss sie. damit nicht Blasen unzersetzt in die Höhe steigen, von Zeit zu Zeit umrühren. Wenn man die Operation beschließen will, filtrirt man die Flüssigkeit durch Leinwand, welche man zuletzt auspresst;

auswaschen darf man sie nicht, weil die Kieselsäure in dem Zustande, wie sie sich ausscheidet, leicht löslich in Wasser ist.

302. Ein Theil Wasser nimmt fast 11 Th. Fluorkie- Auflösung in sel dem Gewichte nach auf; erwärmt man die Auflösung zugleich mit der ausgeschiedenen Kieselsäure, womit sie eine dicke, gallertartige Masse bildet, so verdampft sie, indem die Kieselfluorwasserstoffsäure wieder die Kieselsäure zersetzt, und Fluorkiesel und Wasser entweichen. Wasserfrei kann man die Kieselfluorwasserstoffsäure nicht erhalten: versucht man sie stark zu concentriren, so zerlegt sie sich, Fluorkiesel geht fort, und Fluorwasserstoffsäure bleibt zurück. Geschieht dieses in gläsernen Gefäfsen, so wird das Glas durch die entstandene freie Fluorwasserstoffsäure angegriffen, welches durchaus nicht mit der Kieselfluorwasserstoffsäure der Fall ist.

Wasser.

303. Die wässerige Säure hat einen rein sauren Ge-Eigenschaften Setzt man zu der Säure einen Ueberschuss der wässerischmack. einer Basis zu, z. B. Natron, so bildet sich eine Fluorverbindung, und Kieselsäure scheidet sich aus; setzt man nur so viel von einer Basis hinzu, dass die Fluorwasserstoffsäure gesättigt wird, so erhält man eine Verbindung von Fluorkiesel mit einem Fluormetall, in welcher das Fluor des Fluorkiesels zu dem des Fluormetalles wie 2:1 sich verhält. Die meisten dieser Verbindungen sind in Wasser löslich und können krystallisirt erhalten werden. Fluorkieselkalium ist in Wasser sehr schwer löslich, so dass man die Eigenschaft dieser Verbindung benutzt, Kalisalze, z. B. chlorsaures oder chromsaures Kali, zu zerlegen, um die Säure daraus auszuscheiden; auch Fluorkicselnatrium. Fluorkiesellithium und Fluorkieselbarium sind in Wasser schwer löslich. Einer erhöhten Temperatur ausgesetzt, zersetzen sich die Kieselfluorverbindungen. Fluorkiesel entweicht, und ein Fluormetall bleibt zurück. Man hat auf diese Weise die Zusammensetzung dieser Verbindungen, und folglich auch die vorher angeführte Zerlegung des Fluorkiesels und des Wassers be-

stimmt; eine gewogene Quantität von wasserfreiem Fluorkieselbarium wurde geglüht, und der Glühungsverlust war Die Zusammensetzung des zurückgebliebe-Fluorkiesel. nen Fluorbariums hat man aus der bekannten Zusammensetzung der Barvterde und der Fluorwasserstoffsäure berechnet.

#### 2. Fluorbor und Fluorwasserstoffsäure.

304. Wenn man 2 Th. Fluorcalcium (Flusspath)

Fluorbor, R.F. Darstellung.

und 1 Th. geglühter Borsäure in einem Flintenlause bis zum Weissglühen erhitzt, so zerlegt sich ein Theil Borsäure, der Sauerstoff derselben verbindet sich mit dem Calcium zu Kalkerde, womit der andere Theil borsagre Kalkerde bildet, und das Bor verbindet sich mit dem freigewordenen Fluor und entweicht als Gasart. 3CaF und Eigenschaften. 4B=3CaB und BF3. Das Fluorborgas ist farblos und von 2,371 specifischem Gewichte; es raucht stark an der Luft, und wird vom Wasser in so großer Menge absorbirt, dass 1 M. Wasser 700 M. davon aufnimmt. Das Wasser erhitzt sich dabei stark und das specifische Gewicht der Auflösung beträgt 1,77. Der Destillation unterworfen, entweicht zuerst etwas Gas, nachher geht die wässerige Auflösung unverändert über; sie kocht erst bei einer erhöhten Temperatur. Die wässerige Auflösung kann man am bequemsten bereiten, wenn man in wässerige Fluorwasserstoffsäure Borsäure auflöst. Sehr leicht erhält man sie, wenn man die gepulverte geschmolzene Masse, die man durch Zusammenschmelzen von Borax und Flusspath erhält und zwar in einem solchen Verhältnifs, dass auf 5 Th. Flusspath 4 Th. Borax, also auf 6 At. etwas mehr als 1 Atom kommt, mit concentrirter Schwefelsäure in einer Glasretorte erhitzt. Die übergegangene Flüssigkeit versetzt man mit wässeriger Flussäure; dampft man die Flüssigkeit ein, bis ein Theil der Verbindung sich verflüchtigt hat, so beträgt das spec. Gew. der Flüssigkeit 1,5842 und sie enthält 40 p. C. Wasser. Das Fluorborgas wirkt auf organische Substauzen eben so zerstörend als die Schwefelsäure; mit Kalium erhitzt, wird es zerlegt; die gewöhnlichen Metalle zerlegen es selbst bei der Weissglühhitze nicht.

305. Lässt man nur so viel Fluorbor in Wasser Borfluorwastreten, bis es anfängt stark sauer zu werden, so sondert BF: + HF. sich Borsäure aus; so dass also eine ähnliche Zerlegung wie bei dem Fluorkiesel statt findet. Dieselbe Verbindung erhält man, wenn man Fluorbor von einer concentrirten Flussäure absorbiren lässt. Setzt man zu dieser Flüssigkeit eine Basis hinzu, so wird eine Verbindung von Fluorbor mit einem Fluormetall gebildet, in welcher das Fluor des Fluormetalls zum Fluor des Fluorbors wie 1:3 sich verhält.

- 306. Löst man auf 1 Atom borsaures Natron, NaB, 3 Atome Fluornatrium in kochendem Wasser auf und lässt die Auflösung an einer warmen Stelle verdampfen, so krystallisirt das Aufgelöste als eine bestimmte Verbindung in bestimmbaren Krystallen, 3NaF + NaB +8H. heraus; eine solche Verbindung wird man auch erhalten, wenn man die Auflösung von Fluorbor in Wasser mit Natron sättigt, wobei ohne Wasserzerlegung das Fluor sich mit dem Natrium verbindet und der Sauerstoff des Natron mit dem Bor, BF8 + 4Na = 3NaF u. NaB. Löst man auf 1 Atom Borsäure 3 Atome Fluornatrium auf. so erhält man auf dieselbe Weise eine krystallisirte Verbindung, NaF + HB + 2H, welche sich auch bilden würde, wenn man das wässerige Fluorbor nur mit so viel Wasser versetzt, als nöthig ist, damit sich nur Fluornatrium bildet. Löst man diese Verbindungen zusammen in Wasser auf und lässt die Flüssigkeit verdampfen, so erhält man bestimmbare Krystalle, (3NaF+NaB)+(3NaFl + HB) + 20H.
  - 3. Fluormetalle und Fluorwasserstoffsäure.
  - Eben so wie Fluorkiesel und Fluorbor mit Fluormetalle

wasserstoffsăure.

und Fluor- Fluorwasserstoffsäure und mit Fluormetallen sich verbit den, gehen Fluorwolfram, Fluormolybdän, Fluorzirca nium, Fluortitan, Fluortantal und andere Fluormetall damit Verbindungen ein; auf einige dieser Verbindunge werde ich bei diesen Metallen selbst wieder zurtick kommen.

## II. Cyanwasserstoff und Cyanmetalle.

Cyanmetalle

308. Die Verbindungen, welche der Cyanwasser und Cyanwas-serstoffsäure. stoff mit Cyanmetallen eingeht, sind noch viel zahlreicher als die des Fluorwasserstoffs mit Fluorverbindungen; die Art, wie man diese Verbindungen zu betrachten hat, und die Zersetzung, welche statt findet, wenn sie mit Metalloxyden in Berührung kommen, ist ganz wie bei den Fluorwasserstoffverbindungen, so dass es keiner besonderen Erklärung dafür bedarf. Der Cyanwasserstoff verbinde sich mit dem Cyaneisen, sowohl mit dem, welches den Eisenoxyd, als mit dem, welches dem Eisenoxydul entspricht, mit dem Cyanzink, Cyannickel, Cyankobalt, Cyankupfer, und wahrscheinlich auch mit dem Cyangold, Cyanplatin und den übrigen Metallen dieser Art; man erhält diese Verbindungen, wenn man die Verbindung zweier Cyanmetalle, z. B. Cyaneisen und Cyanblei, entweder mit Schwefelwasserstoff, oder mit einer andere Säure zerlegt. Ich werde auf diese Verbindungen, theil wenn ich überhaupt die bisher beobachteten Arten ver Verbindungen anzuführen habe, theils bei den verschie denen Metallen, welche in dieser Hinsicht interessant Cyanverbindungen bilden, z. B. beim Cyaneisen, weitlärfiger zurückkommen; übrigens scheinen es nur Verbindungen von Metallen mit Cyan zu sein, welche mit den Cyanwasserstoff und mit anderen Cyanmetallen sich vereinigen.

III. Schwe-

III. Schwefelwasserstoff und Schwefelverbindungen.

### 1. Schwefelkohlenstoff und Schwefelwasserstoff.

309. Sättigt man wasserfreien Alkohol mit Ammo-Schwefelkohniakgas, und löst in dieser Flüssigkeit Schwefelkohlenstoff lenstoff und Schwefelwasauf, so sondert sich nach einiger Zeit ein krystallinisches Pulver aus der Auflösung aus, welches vom Wasser zer- CS2+H2S. setzt wird, mit Alkohol und Aether aber abgewaschen werden kann. Mit verdünnter Salzsäure übergossen, zersetzt sich diese Verbindung, die Salzsäure verbindet sich mit Ammoniak, und eine ölartige Flüssigkeit sondert sich Diese röthet das Lackmuspapier, treibt die Kohlensäure aus dem kohlensauren Kali und der kohlensauren Baryterde aus, und fällt die Bleioxyd-, Kupferoxyd- und Quecksilberoxydsalze, indem sie sich mit den Oxyden verbindet. Diese Verbindungen zersetzen sich unter Wasser sehr bald, indem Schwefelkohlenstoff ausgeschieden wird und Schwefelmetalle sich bilden. ölartige Flüssigkeit besteht also aus Schwefelkohlenstoff und Schwefelwasserstoff. Eine Verbindung von Schwefelkohlenstoff mit Schwefelkalium erhält man gleichfalls, wenn man Schwefelkohlenstoff in einer Auflösung von Schwefelkalium in Wasser auflöst.

# 2. Schwefelcyanwasserstoff.

310. Erhitzt man allmählig Cyaneisenkalium mit Darstellung. Schwesel im Ueberschuss, bis eine herausgenommene Probe eine Eisenoxydlösung nicht mehr blau färbt und zieht die Masse mit Wasser aus, so enthält die Auflösung fast nur Schwefelcvankalium; der unlösliche Rückstand scheint derselbe Körper, 1KGy+FeGy, zu sein, welcher bei der Darstellung der Blausäure sich bildet; durch Umkrystallisiren erhält man das Schwefelcyankalium leicht rein. Am vortheilhaftesten gewinnt man daraus die Schwefelcvanwasserstoffsäure, wenu man 1 At. des-I. 2.

selben mit 1 At. Schwefelsäure, die man mit dem vierfachen Gewichte Wassers verdünnt, der Destillation unterwirft. Ungefähr die Hälfte der Säure geht unzersetzt über, die andere Hälfte zerlegt sich, wodurch Ammoniak, ein gelber Körper, Kohlensäure, Cyanwasserstoff, Schwefelwasserstoff und Schwefelkohlenstoff gebildet werden. Eigenschaften, Das spec. Gew. der erhaltenen Säure beträgt 1,0082; sie ist farblos; versucht man sie der Destillation zu unterwerfen, so bilden sich die vorher erwähnten Zersetzungsprodukte, ein Theil der Säure geht mit Wasser über und wenn der Rückstand einen gewissen Grad der Concentration erreicht hat — denn die Säure ist weniger flüchtig als Wasser — so zerlegt sie sich in Ueberschwefelcyanwasserstoff und Cyanwasserstoff.

Zusammensetzung der Säure. Die Zusammensetzung der Säure ist durch die Untersuchung des Schwefelcyankaliums ermittelt worden. Den Stickstoff und Kohlenstoff bestimmte man durch Verbrennung mit Kupferoxyd, den Schwefel, indem man ihn vermittelst Salpetersalzsäure zu Schwefelsäure oxydirte und diese an Baryterde band, und das Kalium als schwefelsaures Kali. Darnach besteht das Schwefelcyankalium aus KS<sup>2</sup> N<sup>2</sup> C<sup>2</sup> und die Säure aus H<sup>2</sup> S<sup>2</sup> N<sup>2</sup> C<sup>2</sup>.

Der Schwefelcyanwasserstoff zerlegt sich mit den meisten Metalloxyden, indem der Wasserstoff der Säure sich mit dem Sauerstoff der Oxyde verbindet und als Wasser ausscheidet.

Schwefelcyanverbindungen. 311. Die löslichen Schwefelcyanverbindungen erhält man, indem man das Metalloxyd mit der wässerigen Säure in Berührung bringt, die unlösliche durch Fällung der entsprechenden Metallsalze mit Schwefelcyankalium.

Das Schwefelcyankalium krystallisirt leicht, das Schwefelcyannatrium schwieriger, das Schwefelcyanammonium unter der Glocke der Luftpumpe in glänzenden Tafeln; alle drei zersliesen an der Luft, sind löslich in Alkohol und enthalten kein Krystallwasser. Die Barium-, Strontium-, Calcium- und Magnesiumverbindung kann man

krystallinisch erhalten; sie zersließen an der Luft, sind in Wasser sehr leicht und in Alkohol löslich, sie enthalten Krystallwasser. Die Mangan-, Zink-, Eisen-, Nickelund Kobaltverbindung sind leicht löslich. Eisenoxydhydrat löst sich mit intensiv rother Farbe in der Säure auf; dieselbe Verbindung erhält man, wenn man Eisenoxydsalze mit Schwefelcyankalium versetzt, kleine Spuren von Eisenoxyd kann man auf diese Weise entdecken. Schwefelcvankadmium ist schwer löslich und in Krystallen zu erhalten, CdS2N2C3, es ist, wie die Zinkverbindung, wasserfrei. Die Silberverbindung erhält man als weißen Niederschlag und die Bleiverbindung in glänzenden Krystallen, beide durch Fällung, bei letzterer vermischt man concentrirte Auslösungen; wendet man basisch essigsaures Bleioxyd an, so erhält man ein krystallinisches Pulver, PbS2N2C2+Pb. Löst man die Zink-, Kobalt-, Nickel-, Cadmiumverbindung und das Kupfersulphocyanid in Ammoniak auf und verdampft die Auflösung unter der Luftpumpe, so erhält man krystallisirte Verbindungen: ZnS2N2C2+NH2, CdS2N2C2+NH2, NiC2N2C2+ 2NH3, Cu S2 N2C2+NH3. Das Kupfersulphocyanid erhält man rein und als ein sammetschwarzes Pulver, wenn man trocknes Kupferoxydhydrat mit einer concentrirten Auflösung der Säure übergiesst, es ist wasserfrei; übergiesst man es mit Wasser, so ändert es sich in Sulphocyanür um. Durch Erwärmen wird diese Zersetzung beschleunigt, ja wenn man eine verdünnte Kupferoxydsalzlösung mit Schwefelcyankalium versetzt, so scheidet sich das Kupfersulphocyanür als weißes körniges, in Wasser unlösliches Pulver aus; es ist wasserfrei. Das Kupfersulphocyanid giebt also auf ähnliche Weise die Hälfte seines Schwefelcyans wie das Kupfercyanid die Hälfte seines Cyans ab, doch mit dem Unterschiede, dass das Schwefelcyan sogleich das Wasser zerlegt, indem Schwefelsäure, Cyanwasserstoff und Schwefelcyanwasserstoff gebildet werden; dieses ist wohl der beste Beweis, dass das Schweselevan nicht für sich existiren kann und

von dem gelben Körper, welchen man eine Zeitlang für Schwefelcyan gehalten hat, verschieden ist.

312. Diesen gelben Körper erhält man, wenn man in Cyanoxysul- 312. Diesen gelben Körper erhält man, wenn man in phid (Schwe- eine concentrirte Lösung von Schwefelcyankalium, die man felcyan?). kalt erhält, Chlorgas leitet, wobei sich außerdem schweselsaures Kali, Chlorkalium, Cyanwasserstoff oder Cyan bilden. Er ist unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether: reibt man ihn mit Kalilösung zusammen und setzt nachher viel Wasser hinzu, so löst er sich auf, Säuren fällen ihn aus dieser Auslösung unverändert, er besteht aus Auch wenn man Salpetersäure 'mit C' N' H' O S'. Schwefelcyankalium erwärmt, bildet sich nebst andern Produkten ein ähnlicher Körper, welcher wahrscheinlich ein Gemenge aus dem vorhergehenden und einem andern ist.

## Ueberschwefelcyanwasserstoff.

Darstellung.

Versetzt man 1 Th. einer kalten gesättigten Auflösung von Schwefelcvankalium in Wasser mit 6-8 Th. starker Salzsäure dem Maasse nach, so gesteht das Ganze zu einer breiartigen Masse; sehr bald entwickelt sich Kohlensäure und Cyanwasserstoff und die gelatinöse Masse verwandelt sich in ein Haufwerk von feinen Na-Eigenschaften, deln. Diese sind in kaltem Wasser fast unlöslich. in

kochendem wenig, aus der heißen Auflösung krystallisiren sie wieder in gelben Nadeln. In Alkohol und Aether sind sie etwas mehr löslich. Ihre Auflösung giebt mit essigsaurem Bleioxyd, schwefelsaurem Kupferoxyd, Zinnchlorur und salpetersaurem Silberoxyd einen gelben, mit Quecksilberchlorid einen gelblich weißen, mit Platinchlorid einen braungelben Niederschlag. Die Krystalle bestehen aus H<sup>2</sup>C<sup>2</sup>N<sup>2</sup>S<sup>3</sup> und ibre Bleiverbindung aus Pb+H<sup>2</sup>C<sup>2</sup>N<sup>2</sup>S<sup>3</sup>.

Aehnlich wie die Salzsäure verbalten sich andere Säuren in Bezug auf das Schwefelcvankalium, z. B. die Schwefelsäure. Diese Säuren bewirken vielleicht, indem sie Zersetzungs produkte. dem Schwefelcyanwasserstoff das zu seinem Bestehen nöthige Wasser entziehen, eine Zerlegung desselben und

zwar geben 3 Atome desselben 2 Atome Ueberschwefelcyanwasserstoff und 1 Atom Cyanwasserstoff, 3(C2N2 H<sup>2</sup>S<sup>2</sup>)=2(H<sup>2</sup>C<sup>2</sup>N<sup>2</sup>S<sup>3</sup>) und H<sup>2</sup>C<sup>2</sup>N<sup>2</sup>. Leitet man salzsaures Gas in eine concentrirte Auflösung von Schwefelcvankalium, so bewirkt dasselbe eine Zerlegung der Cvanwasserstoffsäure und des Wassers in Ammoniak und Ameisensäure; ein Theil des Schwefelcyanwasserstoffs zerlegt sich auch, indem er Wasser ausnimmt, in Kohlensäure, Schwefelkohlenstoff und Ammoniak: H2C2N2S2 +H<sup>4</sup>O<sup>2</sup>=CO<sup>2</sup>, CS<sup>2</sup> u. N<sup>2</sup>H<sup>6</sup>. Kocht man dagegen Schwefelcyankalium mit einem großen Ueberschuß von wässeriger Salzsäure, so zerlegt sich der Schwefelcyanwasserstoff unter Aufnahme von Wasser in Kohlensäure. Schwefelwasserstoff und Ammoniak: H2C2N2S2+H8O4 =C2O4, H4S2u. N2H6. Bringt man Ueberschwefelcyanwasserstoff mit Alkalien, z. B. mit Ammoniak, in Berührung, so verbindet sich der größte Theil damit, ein Theil wird jedoch in Schwefel, der sich ausscheidet und Cyanwasserstoff, der sich mit dem Ammoniak verbindet, zerlegt.

Mit Bestimmtheit kann man nicht angeben, auf welche Weise die Elemente im Schwefel- und Ueberschwefelcvanwasserstoff mit einander verbunden sind. Man könnte diese Säuren den gewöhnlichen Wasserstoffsäuren analog zusammengesetzt und darin ein Radical aus Schwefel und Cyan annehmen. Für diese Annahme spricht jedoch keine Analogie; denn weder ein solches oder ähnliches Radical hat man bisher abscheiden können, noch kennt man andere Verbindungen desselben. Viel wahrscheinlicher ist es, dass diese Säuren Verbindungen von Schwefelwasserstoff mit Schwefelcyan sind, welches im Schwefelcyanwasserstoff aus S N<sup>2</sup>C<sup>2</sup> und im Ueberschwefelc vanwasserstoff aus S<sup>2</sup>N<sup>2</sup>C<sup>2</sup> bestehe. Diese Verbindungen des Cyans mit dem Schwefel kann man nicht isolirt darstellen, weil sie, sobald sie ausgeschieden werden, sich sogleich zerlegen, wie es beim Kupfersulphocyanid angeführt ist. Diese Säuren würden demuach ähnlich wie die Kieselfluorwasserstoffsäure oder die Verbindungen des Cyanwasserstoffs mit Eisencyanür oder wie die Aetherschwefelwasserstoffsäure (s. I, 1. p. 228) zusammengesetzt sein; letzterer sind sie am ähnlichsten und so wie die Verbindung des Schwefeläthyls mit Schwefelquecksilber durch Schwefelwasserstoff zerlegt wird, so wird auch das Schwefelcyanquecksilber und Schwefelcyansilber durch Schwefelwasserstoff zersetzt, indem die Verwandtschaft des Schwefelwasserstoffs zum Schwefeläthyl oder Schwefelcyan größer ist als die des Schwefelquecksilbers zu demselben; ganz auf dieselbe Weise wie die ätherschwefelsauren (schwefelweinsauren) Salze (RS+C4H10OS) durch Schwefelsäure zerlegt werden. Beim Schwefelcyankupfer und Schwefelcyanblei ist jedoch die Verwandtschaft des Schwefelmetalls überwiegend.

#### 4. Schwefelwasserstoff und Cyan.

Cyan und Schwefelwasserstoff.

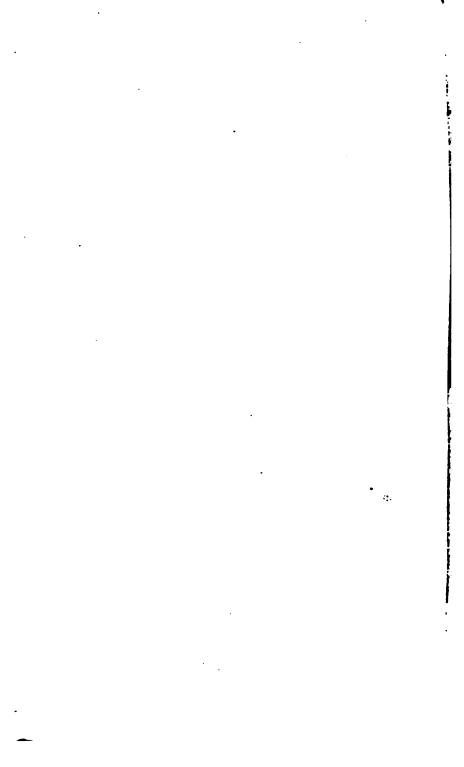
314. Wenn man in einer Flasche über Wasser zugleich Cyangas und Schwefelwasserstoffgas auffängt, so bilden sich beim Schütteln des Gemenges gelbliche Flocken, welche aus einem Haufwerk von Krystallen bestehen, die in kaltem Wasser nur wenig löslich sind, in warmem etwas mehr. Mit den Alkalien verbindet sich dieser Körper; durch Säuren wird er aus diesen Verbindungen unverändert ausgeschieden. Beim Abdampfen des Wassers, woraus sich die gelben Flocken ausgeschieden haben, erhält man noch eine andere gelbe krystallisirte Verbindung, welche leicht löslich in Wasser ist, und die man gleichfalls darstellen kann, wenn man 1 M. Cyangas und 13 M. Schwefelwasserstoffgas auf einander einwirken lässt. Erhitzt man Schwefel in Cyanwasserstoffgas, so wird dieses absorbirt, und man erhält gleichfalls. wenn man eine hinreichende Menge davon angewandt hat, eine gelbliche, krystallinische Masse, welche sich in Wasser auflöst und mit Basen verbindet. Diese Verbindungen verdienen, da sie interessante Resultate versprechen, noch eine nähere Untersuchung.

315. Auf ähnliche Weise wie der Schwefelwasser- Schwefelstoff verbindet sich auch der Schwefelcyanwasserstoff mit cyanwasserstoff Schwefelmetallen. Man erhält eine Verbindung von Schwe- Schwefelverfelcyanwasserstoff mit schwefelwasserstoffsaurem Ammoniak, wenn man zu 1 M. mit Ammoniakgas gesättigten Alkohol  $\frac{2}{5}$  M. Alkohol und  $\frac{1}{8}$  M. Schwefelkohlenstoff setzt und, nachdem man die Verbindung von Schwefelkohlenstoff mit schwefelwasserstoffsaurem Ammoniak hat herauskrystallisiren lassen, die überstehende Flüssigkeit durch Leinwand filtrirt und in Wasser von 0° erkalten lässt; es sondert sich alsdann ein krystallisirter Körper aus. Fällt man mit der Auflösung dieser Krystalle Metallsalze, so erhält man eine Verbindung von Schwefelcyanwasserstoff mit Schwefelmetallen. Wird die Ammoniakverbindung in Wasser aufgelöst, mit verdünnter Salzsäure zerlegt und sogleich mit vielem Wasser zersetzt, so fällt die Säure als ein ölartiger Körper zu Boden, welcher sich sehr bald zerlegt. Erwärmt man die Kupferverbindung mit einer Kalilösung, so bildet sich Schwefelcvankalium und Schwefelkupfer, CuS, woraus man zwar zu folgern berechtigt ist, dass die Säure aus Schwefelcyanwasserstoff und Schwefelwasserstoff besteht; doch ist eine Untersuchung dieser Verbindung mit Bezug auf die Ansichten über die Zusammensetzung des Cyanwasserstoffs wünschenswerth, damit man mit mehr Bestimmtheit über die Art, wie dieser Körper zusammengesetzt ist, entscheiden kann.

bindungen.

• • .

. • •





DEC 9 1 Tandards